This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

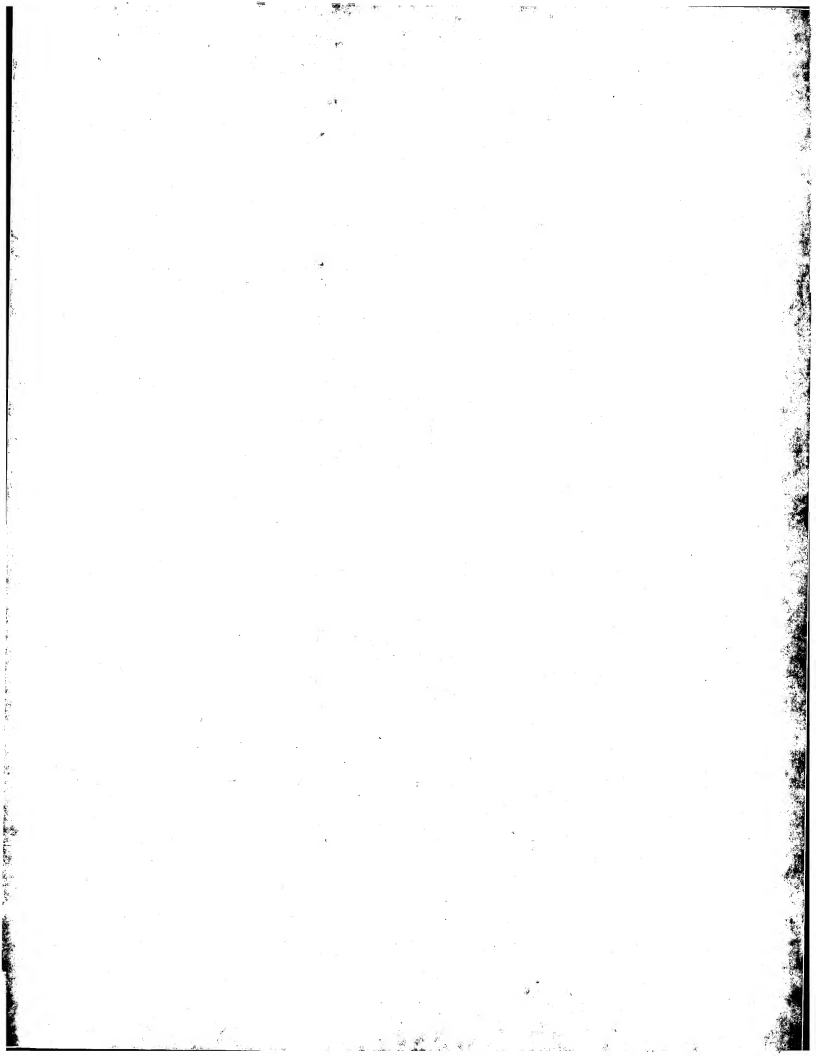
Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



TANA 1998.08.26

*JP 2000072751-A

TANABE SEIYAKU CO 1998.08.26 1998-240837(+1998JP-240837) (2000.03.07) C07D

217/26, A61K 31/47, 31/495, C07D 401/12, 401/14, 401/06, A61K 31/505 New isoquinoline derivatives having potent phosphodiesterase V inhibiting activity, useful as treating e.g. chronic cardiac insufficiency, angina pectoris and impotence C2000-135481

NOVELTY

Isoquinoline derivatives (I) are new.

DETAILED DESCRIPTION

Isoquinoline derivatives of formula (I) and their salts are new.

B(6-D3, 14-D1A, 14-D7, 14-F1B, 14-F1D, 14-F2, 14-F2B, 14-F7, 14-J1A, 14-N7) .5

B0148

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ &$$

ring A = a group of formula (i) or (ii);

 A_1 = lower alkoxy optionally substituted with e.g. phenyl;

ring B = optionally substituted benzene ring;

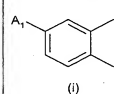
 R_1 = lower alkyl optionally substituted with e.g. pyridyl; R_2 = COOR₃ or CON(R_4)(R_5);

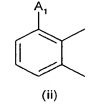
R₃ = H or ester residues; and

 $N(R_4)(R_5)$ = optionally substituted N-containing aliphatic heterocyclic

JP 2000072751-A+

or optionally substituted amino.





ACTIVITY

Vasotropic; Cardiant; Hypotensive; Antiarteriosclerotic; Antianginal.

MECHANISM OF ACTION

Phosphodiesterase V inhibitor.

(I) are useful in the prevention and treatment of circulatory

diseases such as chronic cardiac insufficiency, angina pectoris, impotence, hypertension, arteriosclerosis, and restenosis after percutaneous transluminal coronary angioplasty (PTCA).

ADVANTAGE

The agents are potent phosphodiesterase V inhibition with low

EXAMPLE

A mixture of 7-benzyloxy-3-hydroxy-4-(3,4,5- trimethoxyphenyl)-3,4-dihydroisocoumarin-3- carboxylic acid (3 g), 1,3-dimethyl-2imidazolidinone (15 ml), N-methylmorpholine (1.04 ml), and 3aminopropanol (622 micro 1) was stirred at 80 °C for 3 hours to give, after extraction and work-up, 7-benzyloxy-(3- hydroxypropyl)-4-(3,4,5-trimethoxyphenyl)-1(2H)-isoquinoline. This was mixed with K₂CO₃ (1.3 g) and MeI (584 micro I) in DMF (20 ml) and the mixture was stirred overnight at room temperature to give, after work-up and chromatography, 7-benzyloxy-2-(3- hydroxypropyl)-3methoxycarbonyl-4-(3,4,5-trimethoxyphenyl)- 1(2H)-isoquinoline (1.62 g). (54pp008DwgNo.0/0)

JP 2000072751-A

2000-444774/39

NIPPON CHEMIPHAR CO

NICM 1998.08.28 *JP 2000072773-A

1998.08.28 1998-259261(+1998JP-259261) (2000.03.07) C07D 473/34, A61P 1/16, C07D 473/40

Agents for treating liver disease without any serious side effects contain purine derivatives or their analogues as effective component

C2000-135482

Addnl. Data: ZERIA SHINYAKU KOGYO KK (ZERI)

Agents for treating liver disease without any serious side effects comprising purine derivatives or their analogues, are new.

DETAILED DESCRIPTION

Agents for treating liver disease contain novel purine derivatives of formula (1-1) or their salts.

B(6-D9, 14-N12) .2

B0149

 $R_1, R_2 = (CH_2)_n - R_6;$

 $R_6 = e.g. H$, 1-6C alkyl, 6-12C aryl, or heterocyclic;

n = 1 to 6;

 $R_3 = H$, halo, trifluoromethyl or nitro:

 $R_4 = H \text{ or } 1-6C \text{ alkyl};$

R₅ = e.g. 6-12C aryl or heterocyclic; and

 L_1 , L_2 = bond or 1-6C alkylene.

JP 2000072773-A+

| | | ************************************** | |
|---------------------------------------|------|--|--|
| **** | . ** | | |
| | | | |
| <u>*</u> | -90 | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | ्र हैं। भ |
| | | | 12 12 12 12 12 12 12 12 12 12 12 12 12 1 |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | • . | |
| | | | |
| • • • • • • • • • • • • • • • • • • • | | | |
| * | | | |
| | | | |
| | a. * | | |
| | | * | |
| <u>-</u> , | | | |
| | | | |
| | | • | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-72751 (P2000-72751A)

(43)公開日 平成12年3月7日(2000.3.7)

| (51) Int.Cl.7 | 識別記号 | | FΙ | | | | | テーマコード(参考) |
|---------------|------------------|--------|------|--------|---------|------|----------|------------|
| C 0 7 D 217 | 7/26 | | C 0 | 7 D 21 | 7/26 | | | 4 C O 3 4 |
| A 6 1 K 31 | ./47 A E D | | A 6 | 1 K 3 | 1/47 | | AED | 4 C O 6 3 |
| 31 | /495 A C D | | | 3 | 1/495 . | | ACD | 4 C O 8 6 |
| 31 | /505 AAK | | | 3 | 1/505 | | AAK | |
| | AAM | | | | | | AAM | |
| | | 審査請求 | 未請求 | 請求項 | 頁の数 5 | οĹ | (全 54 頁) | 最終頁に続く |
| (21)出願番号 | 特願平10-240837 | | (71) | 出願人 | 000002 | 956 | | |
| | | | 1 | | 田辺製 | 薬株式: | 会社 | |
| (22)出願日 | 平成10年8月26日(1998. | 8. 26) | | | 大阪府 | 大阪市 | 中央区道修町 | 3丁目2番10号 |
| | | | (72) | 発明者 | 浮田 | 辰三 | | |
| | | | | | 兵庫県 | 神戸市! | 東灘区向洋町 | 中6丁目6番 |
| | • | | | | 611の2 | 02 | | |
| | | | (72) | 発明者 | 大森 | 謙司 | | • |
| | | | | | 埼玉県 | 浦和市: | 元町1丁目16 | 番 6 号 |
| | • | | (72) | 発明者 | 池尾 | 富弘 | | |
| | - | • | | | 埼玉県 | 大宮市 | 日進町3丁目 | 286番13号 |
| | | | (74) | 代理人 | 100076 | 923 | | |
| | | | | | 弁理士 | 箕浦 | 繁夫 | |
| | | | | | | | · | 最終頁に続く |
| | | | | | | | | |

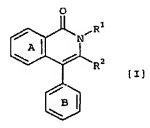
(54) 【発明の名称】 イソキノリノン誘導体

(57)【要約】

【課題】 優れたPDE V阻害作用に基づく循環器系 疾患の予防・治療剤として有用であるイソキノリノン誘 導体を提供するものである。

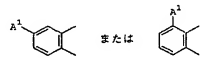
【解決手段】 一般式 [I]

【化1】



(式中、環Aは式:

【化2】



で示されるペンゼン環であり、A'はカルボキシル基で

置換されていてもよいフェニル基等で置換された低級アルコキシ基等、環Bは置換もしくは非置換ベンゼン環、 R'は低級アルキル基置換ピリジル基等で置換されていてもよい低級アルキル基等、 R²は式:-COOR³または式:-CON(R¹)(R⁵)で示される基であり、 R³が水案原子またはエステル残基、-N(R¹)(R⁵)で示される基が置換もしくは非置換合窒素脂肪族複素環式基または置換もしくは非置換アミノ基を表す。)で示されるイソキノリノン誘導体またはその薬理的に許容し得る塩。

.1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式[1]

【化1】

(式中、環Aは式:

【化2】

で示されるベンゼン環であり、A'は(1)水酸基または(2)カルボキシル基で置換されていてもよいフェニル基、水酸基置換低級アルキル基で置換されていてもよいピリジル基、低級アルキル基で置換されている基で置換された低級アルコキシ基、環Bは置換もしくは非置換ベンゼン環、R'は(1)低級アルキル基で置換されて地域であよいピリジル基、水酸基、低級アルコキシ基、カルボキシル基、低級アルコキシカルボニル基及びカルバモイル基から選ばれる基で置換されていてもよい低級アルキル基、(2)低級アルコキシ基、水酸基置換低級アルキル基、(2)低級アルコキシ基、水酸基置換低級アルキル基、(2)低級アルコキシ基、水酸基置換低級アルキル基、(2)低級アルコキシ基、水酸基置換低級アルキル基、(2)低級アルコキシカルボニル基から選ばれる基で置換されたフェニル基、ボニル基から選ばれる基で置換されたフェニル基、ボニル基から選ばれる基で置換されていてもよいフェニル基、ボニル基から選ばれる基で置換されてフェニル基、ボニル基から選ばれる基で置換されてフェニル基

(3) 保護されていてもよいアミノ基、(4) アミノ基部分が保護されていてもよい低級アルキルアミノ基または(5) ジ低級アルキルアミノ基、 R^2 は式: $-COOR^3$ または式: $-CON(R^4)(R^5)$ で示される基であり、 R^3 が水素原子またはエステル残基、 $-N(R^4)$

(R⁵)で示される基が置換もしくは非置換含窒素脂肪族複素環式基または置換もしくは非置換アミノ基を表す。)で示されるイソキノリノン誘導体またはその薬理的に許容し得る塩。

【請求項2】 環Bが式:

【化3】

で示されるベンゼン環であり、B'、B'及びB'は、同一または異なって、保護されていてもよい水酸基、低級アルコキシ基、低級アルキル基またはハロゲン原子である請求項1記載の化合物。

【請求項3】 環Bが式:

【化4】

$$B^1$$
 B^2
 B^3

で示されるベンゼン環であり、B'及びB'が、同一または異なって低級アルコキシ基、B'が低級アルキル基、低級アルコキシ基またはハロゲン原子、R'が低級アル コキシカルボニル基である請求項1記載の化合物。

【請求項4】 A'が(1)水酸基または(2)水酸基 置換低級アルキル基で置換されていてもよいピリジル 基、フェニル基、低級アルキル基で置換されていてもよ いピリミジニル基及びピラジニル基から選ばれる基で置 換された低級アルコキシ基、R'が(1)低級アルキル 基で置換されていてもよいピリジル基、水酸基及びカル バモイル基から選ばれる基で置換されていてもよい低級 アルキル基、(2)低級アルコキシ基、アミノ基置換低 級アルキル基及びカルボキシル基から選ばれる基で置換 されたフェニル基、(3)アミノ基、(4)低級アルキ ルアミノ基または(5)ジ低級アルキルアミノ基である 請求項3記載の化合物。

【請求項5】 A'が水酸基置換低級アルキル基で置換されていてもよいピリジル基、フェニル基、低級アルキル基で置換されていてもよいピリミジニル基及びピラジニル基から選ばれる基で置換された低級アルコキシ基、R'が(1)低級アルキル基で置換されていてもよいピリジル基もしくは水酸基で置換された低級アルキル基、

(2) 低級アルコキシ基もしくはアミノ基置換低級アルキル基で置換されたフェニル基または(3) 低級アルキルアミノ基である請求項3記載の化合物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は医薬として有用な c GMP特異的ホスホジエステラーゼ (PDE) 阻害作用 [PDE V阻害作用] を有する新規イソキノリノン誘導体に関する。

[0002]

【従来の技術】一般に、細胞内セカンドメッセンジャー 40 である c G M P は、生体内の組織に広く分布するホスホジエステラーゼ (P D E) により分解され不活性化されるが、該 P D E 活性を阻害すると、細胞内の c G M P の 濃度が上昇し、その結果、種々の薬理作用、例えば、血管平滑筋弛緩作用、気管支平滑筋弛緩作用等が発現することが知られている。

【0003】このような c G M P 特異的 P D E 阻害薬 (即ち、P D E V 阻害薬)は、血小板凝集抑制作用、 血管拡張作用等を示す〔C. D. Nicholson ら、トレンズ・イン・ファーマコロジカル・サイエンシ 50 一ズ、第12巻、第19頁(1991年)(Trend s in Pharmacological Sciences)〕ことから、PDE V阻害薬は、気管支喘息、血栓症、うつ病、脳血管閉塞後の中枢機能低下症、脳血管痴呆症及び心不全などの治療薬として有用であると考えられている。

【0004】また、近年上記のようなPDE V阻害作 用を有する縮合ピリダジン系化合物等が、高血圧症、狭 心症、心筋梗塞、慢性及び急性心不全、肺高血圧症等の 予防・治療に有用であることが知られている(特開平8 -225541号等)。更に、PDE V阻害作用を有 する1-[4-エトキシ-3-(6, 7-ジヒドロ-1 -メチル-7-オキソ-3-プロピル-1H-ピラゾロ (4, 3-d) ピリミジン-5-イル) フェニルスルホ ニル〕-4-メチルピペラジン〔一般名;シルデナフィ ル(SILDENAFIL)〕が陰茎勃起不全等の疾患 の治療に有用であることも報告されている〔Boole 11 Mら, ジャーナル・オブ・ウロロジー, 第155 巻, 第5号, 第495A頁(1996年)(Journ al of Urology.), Terrett N Kら, バイオオルガニック・アンド・メディシナル・ ケミストリー・レターズ、第6巻、第15号、第181 9頁 (1996年) (Bioorganic & Me dicinal Chemistry Letter s) 及びBallard S Aら, プリティシュ・ジ ャーナル・オブ・ファーマコロジー,第118巻,第1 53頁(1996年) (British Journa l of Pharmacology)).

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、優れたホスホジエステラーゼV (PDE V) 阻害作用を有する新規イソキノリノン誘導体を提供するものである。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明は、一般式〔1〕 【0007】

【化5】

【0008】 (式中、環Aは式:

[0009]

【化6】

【0010】で示されるペンゼン環であり、A'は *50* で示される基であって、R゚は置換もしくは非置換低級

(1) 水酸基または(2) カルボキシル基で置換されて いてもよいフェニル基、水酸基置換低級アルキル基で置 換されていてもよいピリジル基、低級アルキル基で置換 されていてもよいピリミジニル基及びピラジニル基から 選ばれる基で置換された低級アルコキシ基、環Bは置換 もしくは非置換ベンゼン環、R'は(1)低級アルキル 基で置換されていてもよいピリジル基、水酸基、低級ア ルコキシ基、カルボキシル基、低級アルコキシカルボニ ル基及びカルバモイル基から選ばれる基で置換されてい てもよい低級アルキル基、(2)低級アルコキシ基、水 酸基置換低級アルキル基、保護されていてもよいアミノ 基で置換された低級アルキル基、カルボキシル基及び低 級アルコキシカルボニル基から選ばれる基で置換された フェニル基、(3)保護されていてもよいアミノ基、 (4) アミノ基部分が保護されていてもよい低級アルキ ルアミノ基または(5)ジ低級アルキルアミノ基、R² は式:-COOR3または式:-CON(R1)(R5) で示される基であり、R3が水紫原子またはエステル残 基、-N(R¹)(R⁵)で示される基が置換もしくは非 置換含窒素脂肪族複素環式基または置換もしくは非置換 アミノ基を表す。) で示されるイソキノリノン誘導体ま

[0011]

たはその薬理的に許容し得る塩に関する。

【発明の実施の形態】本発明の目的化合物 [1] の基 R ²において、式:-COOR³で示される基としては、R 3が水素原子またはベンジル基、ニトロベンジル基、保 護されていてもよいアミノベンジル基、低級アルコキシ ベンジル基等のアリール低級アルキル基、メチル基、エ チル基、プロピル基、ブチル基等の低級アルキル基、シ 30 クロペンチル基等のシクロ低級アルキル基、あるいはト リメチルシリルメチル基、tert-ブチルジメチルシ リルメチル基等のトリ低級アルキルシリル低級アルキル 基の如きエステル残基が挙げられる。このうち、好まし いものとしては、R3が低級アルキル基、即ち、R2が低 級アルコキシカルボニル基が挙げられる。また、基R² が式:-CON(R1)(R5)で示される基である場 合、-N(R¹)(R⁵)で示される基としては、例え ば、ヒドロキシ低級アルキル基置換ピペラジニル基、モ ルホリノ基、ピロリジニル基、ピペリジニル基の如き置 40 換もしくは非置換含窒素5~6員脂肪族複業環式基、ま たはイミダゾリル基置換低級アルキルアミノ基、モノも しくはジ低級アルキルアミノ基、アミノ基の如き置換も しくは非置換アミノ基が挙げられる。

【0012】本発明の化合物〔1〕の環Bとしては、同一または異なる1~4個の置換基を有していてもよいベンゼン環であって、当該環B上の置換基が、保護されていてもよい水酸基、低級アルキレンジオキシ基、ハロゲン原子、低級アルキル基、モノもしくはジ低級アルキルカルパモイルオキシ基または式:R⁶ - (CO) - O - で示される事であって、R⁶は緊急もしくは非異物低級

アルキル基、置換もしくは非置換低級アルケニル基、置 換もしくは非置換シクロ低級アルキル基、置換もしくは 非置換アリール基、置換もしくは非置換アリールスルホ ニル基または置換もしくは非置換複素環式基であり、n は0または1である基が挙げられる。

【0013】環Bが、式:R6-(CO) n-O-で示さ れる置換基を有する場合、かかる基R®の具体例として は、(1)水酸基置換低級アルキル基、低級アルキル 基、オキソ基及び低級アルコキシカルボニル基から選ば れる同一または異なる1~4個の基で置換されていても 10 よい5~10員単環もしくは二環式複素環式基;低級ア ルキレンジオキシ基、カルボキシル基、低級アルコキシ カルボニル基、低級アルコキシ基、スルファモイル基、 カルバモイル基、ニトロ基、保護されていてもよいアミ ノ基、フェニル基、ハロゲン原子、低級アルキルアミノ 基、ジ低級アルキルアミノ基、低級アルキルピペラジノ カルボニル基、水酸基置換低級アルキル基及び低級アル キル基から選ばれる同一または異なる1~4個の基で置 換されていてもよい6~10員単環式もしくは二環式ア リール基;シアノ基;カルボキシル基;モノもしくはジ 20 低級アルキルアミノ基;低級アルコキシ基置換低級アル コキシ基;低級アルコキシ基;水酸基;カルバモイル 基;低級アルコキシカルボニル基;シクロ低級アルキル 基:及びペンゾイル基から選ばれる同一または異なる1 ~2個の基で置換されていてもよい低級アルキル基、ま たは(2)低級アルキル基、シアノ基、カルボキシル 基、モノもしくはジ低級アルキルアミノ基、低級アルコ キシ基置換低級アルキル基、水酸基、低級アルコキシ 基、カルバモイル基、低級アルコキシカルボニル基及び ニトロ基から選ばれる同一または異なる1~4個の基で 30 置換されていてもよい5~10員単環もしくは二環式複 素環式基が挙げられる。

【0014】また当該6~10員単環式もしくは二環式 アリール基としては、例えば、フェニル基、ナフチル基 等が挙げられ、5~10員単環もしくは二環式複素環式 基としては、ピリジル基、ピリミジニル基、ピラジニル 基、ピペリジル基、ピペラジニル基、ピロリジニル基、 イソキノリル基、キノリル基、テトラゾリル基、チエニ ル基、フリル基、モルホリノ基、ピロリル基、ベンズイ ミダゾリル基、イミダゾリル基、キナゾリル基、フタラ 40 ジニル基等が挙げられる。

【0015】本発明の化合物における環Bの好ましい例 としては、例えば、環Bが、式:

[0016]

【化7】

びB³は、同一または異なって、保護されていてもよい 水酸基、低級アルコキシ基、低級アルキル基、ハロゲン 原子または低級アルキレンジオキシ基が挙げられる。

【0018】上記の環Bのうち、より好ましい例として は、例えば、環Bが、式:

[0019]

[化8]

【0020】で示されるベンゼン環であり、B'、 B^2 及 びB³は、同一または異なって、保護されていてもよい 水酸基、低級アルコキシ基、低級アルキル基またはハロ ゲン原子が挙げられ、さらに好ましい例としては、例え ば、環Bが、式:

[0021]

【化9】

$$\mathbb{B}^1 \longrightarrow \mathbb{B}^3$$

【0022】で示されるベンゼン環であり、B1、B2及 びB³は、同一または異なって、保護されていてもよい 水酸基、低級アルコキシ基、低級アルキル基またはハロ ゲン原子が挙げられる。

【0023】上記本発明の目的化合物[1]が保護され たアミノ基を有する場合は、当該アミノ基の保護基とし ては、例えば、置換もしくは非置換低級アルコキシカル ボニル基、低級アルカノイル基等が挙げられ、具体的に は、ベンジルオキシカルボニル基、4-メトキシベンジ ルオキシカルボニル基、9-フルオレニルメトキシカル ボニル基、 tertーブトキシカルボニル基、 2, 2, 2-トリクロロエチルオキシカルポニル基、ホルミル 基、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基等が挙げ られる。このうち好ましいものとしては、置換もしくは 非置換低級アルコキシカルボニル基が挙げられ、具体的 には、ベンジルオキシカルボニル基及びtert-ブト キシカルボニル基が挙げられる。

【0024】更に本発明の目的化合物[I]が保護され た水酸基を有する場合は、当該水酸基の保護基として は、置換もしくは非置換アリール低級アルキル基、アシ ル基等の慣用の保護基を挙げることができる。このうち - 好ましいものとしては、例えば、ベンジル基、フェネチ ル基等の如き非置換アリール低級アルキル基、ホルミル 基、アセチル基、プロピオニル基、マロニル基、アクリ ロイル基、ベンゾイル基等のアシル基が挙げられる。

【0025】本発明の目的化合物 [I] のうち、好まし 【0017】で示されるベンゼン環であり、 B^{I} 、 B^{I} 及 50 い化合物としては、アリール基がフェニル基、インダニ

ル基またはナフチル基であり、複素環式基がピペラジニル基、ピラニル基、モルホリノ基、インダゾリル基、ピロリジニル基、インドリル基、ベンゾトリアゾリル基、ピラジニル基、ピリジル基、チオモルホリノ基、ピロリル基、キノリル基、イソキノリル基、フタラジニル基、イソオキサゾリル基またはピペリジル基であり、合窒素脂肪族複素環式基がピペラジニル基またはモルホリノ基である化合物が挙げられる。

【0026】本発明の目的化合物のうち、より好ましい化合物としては、A'が(1)水酸基または(2)カルボキシル基で置換されていてもよいフェニル基、水酸基置換低級アルキル基で置換されていてもよいピリミジニル基及びピラジニル基から選ばれる基で置換された低級アルコキシ基、環Bが式:

[0027]

【化10】

【0028】で示されるペンゼン環であり、B¹、B²及びB゚は、同一または異なって、保護されていてもよい水酸基、低級アルコキシ基、低級アルキル基またはハロゲン原子、R゚が(1)低級アルキル基で置換されていてもよいピリジル基、水酸基、低級アルコキシ基、カルボキシル基、低級アルコキシカルボニル基及びカルバモイル基から選ばれる基で置換されていてもよい低級アルキル基、(2)低級アルコキシ基、水酸基置換低級アルキル基、保護されていてもよいアミノ基で置換された低級アルキル基、カルボキシル基及び低級アルコキシカルボニル基から選ばれる基で置換されたフェニル基、

(3) 保護されていてもよいアミノ基、 (4) アミノ基部分が保護されていてもよい低級アルキルアミノ基または (5) ジ低級アルキルアミノ基、 R^2 は式: $-COOR^3$ または式: $-CON(R^4)(R^5)$ で示される基であり、 R^3 が水素原子またはエステル残基、 $-N(R^4)(R^5)$ で示される基が置換もしくは非置換含窒素脂肪族複素環式基または置換もしくは非置換アミノ基である

【0029】本発明の目的化合物 [1] のうち、さらに好ましい化合物としては、A'が (1) 水酸基または (2) カルボキシル基で置換されていてもよいフェニル基、水酸基置換低級アルキル基で置換されていてもよいピリジル基、低級アルキル基で置換されていてもよいピリミジニル基及びピラジニル基から選ばれる基で置換された低級アルコキシ基、環Bが式:

[0030]

化合物が挙げられる。

【化11】

$$\mathbb{B}^1 \longrightarrow \mathbb{B}^2$$

【0031】で示されるベンゼン環であり、B'及びB'が、同一または異なって低級アルコキシ基、B'が低級アルキル基、低級アルコキシ基またはハロゲン原子、R'が(1)低級アルキル基で置換されていてもよいピリジル基、水酸基、低級アルコキシ基、カルボキシル基、低級アルコキシカルボニル基及びカルバモイル基から選ばれる基で置換されていてもよい低級アルキル基、

(2)低級アルコキシ基、水酸基置換低級アルキル基、保護されていてもよいアミノ基で置換された低級アルキル基、カルボキシル基及び低級アルコキシカルボニル基から選ばれる基で置換されたフェニル基、(3)保護されていてもよいアミノ基、(4)アミノ基部分が保護されていてもよい低級アルキルアミノ基または(5)ジ低級アルキルアミノ基、R²が低級アルコキシカルボニル20基である化合物が挙げられる。

【0032】また、本発明の目的化合物 [I] のうち、他の好ましい化合物としては、一般式 [I-A]

[0033]

【化12】

$$\begin{array}{c|c}
A^{1A} & & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & &$$

【0034】 (式中、A¹/4は(1) 水酸基または(2) カルボキシル基で置換されていてもよいフェニル基、水 酸基置換低級アルキル基で置換されていてもよいピリジ ル基、低級アルキル基で置換されていてもよいピリミジ ニル基及びピラジニル基から選ばれる基で置換された低 級アルコキシ基、B'A、B2A及びB3Aは、同一または異 なって、保護されていてもよい水酸基、低級アルコキシ 基、低級アルキル基またはハロゲン原子、R'Aは(1) 低級アルキル基で置換されていてもよいピリジル基、水 酸基、低級アルコキシ基、カルボキシル基、低級アルコ キシカルボニル基及びカルバモイル基から選ばれる基で 置換されていてもよい低級アルキル基、(2)低級アル コキシ基、水酸基置換低級アルキル基、保護されていて もよいアミノ基で置換された低級アルキル基、カルボキ シル基及び低級アルコキシカルボニル基から選ばれる基 で置換されたフェニル基、(3)保護されていてもよい アミノ基、(4)アミノ基部分が保護されていてもよい 50 低級アルキルアミノ基または(5)ジ低級アルキルアミ

ノ基、 R^{2h} は低級アルコキシカルボニル基を表す。)である化合物があげられる。

【0035】上記化合物 [I-A] のうち、好ましい化 合物としては、一般式 [I-B]

[0036]

【化13】

$$\begin{array}{c}
A^{1B} \\
N \\
R^{2B}
\end{array}$$

$$\begin{bmatrix}
I-B
\end{bmatrix}$$

【0037】 (式中、A11は(1) 水酸基または(2) カルボキシル基で置換されていてもよいフェニル基、水 酸基置換低級アルキル基で置換されていてもよいピリジ ル基、低級アルキル基で置換されていてもよいピリミジ ニル基及びピラジニル基から選ばれる基で置換された低 級アルコキシ基、B¹⁸、B²⁸及びB³⁰は同一または異な って、低級アルコキシ基、低級アルキル基またはハロゲ ン原子、R'Bは(1)低級アルキル基で置換されていて もよいピリジル基、水酸基、低級アルコキシ基、カルボ キシル基、低級アルコキシカルボニル基及びカルバモイ ル基から選ばれる基で置換されていてもよい低級アルキ ル基、(2)低級アルコキシ基、水酸基置換低級アルキ ル基、保護されていてもよいアミノ基で置換された低級 アルキル基、カルボキシル基及び低級アルコキシカルボ ニル基から選ばれる基で置換されたフェニル基、(3) アミノ基、(4)アミノ基部分が保護されていてもよい 低級アルキルアミノ基または(5)ジ低級アルキルアミ ノ基、R²⁸は低級アルコキシカルボニル基を表す。)で ある化合物があげられる。

【0038】さらに、本発明の目的化合物 [1] のうち、他の好ましい化合物としては、一般式 [I-C]

[0039]

【化14】

【0040】(但し、記号は前記と同一意味を有する。)である化合物があげられる。

【0041】上記化合物 [I-C] のうち、好ましい化合物としては、一般式 [I-D]

[0042]

【化15】

$$\mathbb{B}_{1c} \longrightarrow \mathbb{B}_{3c}$$

$$\mathbb{B}_{1c} \longrightarrow \mathbb{B}_{3c}$$

$$\mathbb{B}_{1c} \longrightarrow \mathbb{B}_{3c}$$

10

10 【0043】(式中、A'では(1)水酸基または(2)フェニル基及びピリジル基から選ばれる基で置換された低級アルコキシ基、B'「、B²「及びB³では同一または異なって低級アルコキシ基、R'では(1)低級アルキル基で置換されていてもよいピリジル基、水酸基及びカルバモイル基から選ばれる基で置換されていてもよい低級アルキル基、(2)低級アルコキシ基及び保護されていてもよいアミノ基で置換された低級アルキル基から選ばれる基で置換されたフェニル基、(3)保護されていてもよいアミノ基、(4)アミノ基部分が保護されていてもよいアミノ基、(4)アミノ基部分が保護されていてもよいアミノ基、(4)アミノ基または(5)ジ低級アルキルアミノ基、R²では低級アルコキシカルボニル基を表す。)である化合物があげられる。

【0044】本発明の目的化合物〔1〕のうち、薬効上 好ましい化合物としては、A'が(1)水酸基または (2) 水酸基置換低級アルキル基で置換されていてもよ いピリジル基、フェニル基、低級アルキル基で置換され ていてもよいピリミジニル基及びピラジニル基から選ば れる基で履換された低級アルコキシ基、B'及びB'が、 同一または異なって低級アルコキシ基、B²が低級アル 30 キル基、低級アルコキシ基またはハロゲン原子、RIが (1) 低級アルキル基で置換されていてもよいピリジル 基、水酸基及びカルバモイル基から選ばれる基で置換さ れていてもよい低級アルキル基、(2)低級アルコキシ 基、アミノ基置換低級アルキル基及びカルボキシル基か ら選ばれる基で置換されたフェニル基、(3)アミノ 基、(4)低級アルキルアミノ基または(5)ジ低級ア ルキルアミノ基、R²が低級アルコキシカルボニル基で ある化合物が挙げられる。

【0045】本発明の目的化合物〔I〕のうち、より薬 効上好ましい化合物としては、A'が水酸基置換低級アルキル基で置換されていてもよいピリジル基、フェニル基、低級アルキル基で置換されていてもよいピリミジニル基及びピラジニル基から選ばれる基で置換された低級アルコキシ基、B'及びB'が、同一または異なって低級アルコキシ基、B'が低級アルキル基、低級アルコキシ基またはハロゲン原子、R'が(1)低級アルキル基で置換されていてもよいビリジル基もしくは水酸基で置換された低級アルキル基、(2)低級アルコキシ基もしくは水酸素で置換された低級アルキル基、(2)低級アルコキシ基もしくはアミノ基置換低級アルキル基で置換されたフェニル基 または(3)低級アルキルアミノ基、R'が低級アルコ

キシカルポニル基である化合物が挙げられる。

【0046】本発明の目的化合物 [1] のうち、基A゚ の具体例としては、水酸基、3-カルポキシベンジルオ キシ基、ベンジルオキシ基、2-ピリジルメトキシ基、 3-ビリジルメトキシ基、(6-ヒドロキシメチルピリ ジン-2-イル) メトキシ基、2-ピラジニルメトキシ 基、2-ピリミジニルメトキシ基、(2-メチルピリミ ジン-4-イル)メトキシ基及び(4-メチルピリミジ ン-6-イル)メトキシ基が挙げられ、これらのうち、 ベンジルオキシ基、2-ピリジルメトキシ基、(6-ヒ 10 ドロキシメチルピリジン-2-イル)メトキシ基、2-ピラジニルメトキシ基、2-ピリミジニルメトキシ基、 (2-メチルピリミジン-4-イル)メトキシ基及び (4-メチルピリミジン-6-イル) メトキシ基が好ま しく、ベンジルオキシ基、2-ピリジルメトキシ基、 (6-ヒドロキシメチルピリジン-2-イル)メトキシ 基、2-ピラジニルメトキシ基及び2-ピリミジニルメ トキシ基がより好ましい。基B'及び基B3の具体例とし ては、メトキシ基が挙げられる。基B²の具体例として は、メチル基、メトキシ基及び塩素原子が挙げられる。 基R'の具体例としては、メチル基、エチル基、(2-メチルピリジン-3-イル)メチル基、(6-メチルピ リジン-3-イル)メチル基、(2-メチルピリジン-4-イル) メチル基、2-ピリジルメチル基、3-ピリ ジルメチル基、4-ピリジルメチル基、3-ヒドロキシ プロピル基、2-メトキシエチル基、2-カルボキシエ チル基、2-メトキシカルボニルエチル基、2-エトキ シカルポニルエチル基、2-tert-ブトキシカルボ ニルエチル基、2-カルバモイルエチル基、2-メトキ シフェニル基、3-メトキシフェニル基、4-メトキシ フェニル基、3-ヒドロキシメチルフェニル基、4-(terl-ブトキシカルボニルアミノメチル) フェニ ル基、4-(ベンジルオキシカルボニルアミノメチル) フェニル基、4-アミノメチルフェニル基、3-カルボ キシフェニル基、3-メトキシカルポニルフェニル基、 アミノ基、Lerl-ブトキシカルボニルアミノ基、メ チルアミノ基、N-tert-ブトキシカルポニル-N メチルアミノ基及びジメチルアミノ基が挙げられ、こ れらのうち、メチル基、エチル基、(2-メチルピリジ ン-3-イル)メチル基、(6-メチルピリジン-3- 40 イル) メチル基、(2-メチルピリジン-4-イル) メ チル基、3-ピリジルメチル基、4-ピリジルメチル 基、3-ヒドロキシプロピル基、2-カルボキシエチル 基、2-カルバモイルエチル基、4-アミノメチルフェ 二ル基、3-カルボキシフェニル基、3-メトキシフェ 二ル基、アミノ基、メチルアミノ基及びジメチルアミノ 基が好ましく、メチル基、エチル基、(2-メチルピリ ジン-3-イル)メチル基、(6-メチルピリジン-3 - イル) メチル基、(2-メチルピリジン-4-イル) メチル基、3-ピリジルメチル基、4-ピリジルメチル 50

基、3-ヒドロキシプロピル基、4-アミノメチルフェニル基、3-メトキシフェニル基及びメチルアミノ基がより好ましく、(2-メチルピリジン-3-イル)メチル基、(6-メチルピリジン-3-イル)メチル基、(2-メチルピリジン-4-イル)メチル基、4-ピリジルメチル基、3-ヒドロキシプロピル基、4-アミノメチルフェニル基、3-メトキシフェニル基及びメチルアミノ基がさらに好ましい。基尺²の具体例としては、メトキシカルボニル基が挙げられる。

【0047】本発明の目的化合物 [I] は、環A及び環B上の置換基及び/またはR'が不斉原子を有する場合、当該不斉原子に基づく光学異性体として存在しうるが、本発明はこれらの光学異性体及びその混合物のいずれをも含むものである。

【0048】本発明の目的化合物 【I】またはその薬理的に許容しうる塩は、cGMP特異的PDE阻害作用、特に優れた選択的ホスホジエステラーゼV(PDEV)阻害作用を有し、PDE V阻害作用に基づき、優れた血管拡張作用、肺動脈圧低下作用、陰茎内圧上昇作用、摘出血管弛緩作用、海綿体弛緩作用、血管平滑筋増殖抑制作用、心肥大抑制作用、血小板凝集抑制作用等を示す。

【0049】従って、本発明の目的化合物 [1] またはその薬理的に許容し得る塩は、慢性心不全、狭心症、陰茎勃起不全、高血圧症、肺高血圧症、動脈硬化、PTCA後再狭窄等の予防・治療剤として有用な医薬化合物であり、かつ、副作用をほとんど示さず、低毒性であるという特長を有するため、医薬として安全性が高いという特長をも有する。

【0050】本発明の目的化合物〔1〕は、遊離の形でも、また、薬理的に許容し得る塩の形でも医薬用途に使用することができる。化合物〔1〕の薬理的に許容しうる塩としては、例えば塩酸塩、硫酸塩又は臭化水素酸塩の如き無機酸塩、酢酸塩、フマル酸塩、シュウ酸塩、クエン酸塩、メタンスルホン酸塩、トシル酸塩またはマレイン酸塩の如き有機酸塩等が挙げられる。また、カルボキシル基等の置換基を有する場合には塩基との塩(例えばナトリウム塩、カリウム塩等のアルカリ金属塩又はカルシウム塩の如きアルカリ土類金属塩)が挙げられる。

【0051】本発明の目的化合物()]またはその塩は、その分子内塩や付加物、それらの溶媒和物あるいは水和物等をいずれも含むものである。

【0052】本発明の目的化合物 [1] またはその薬理的に許容しうる塩は、経口的にも非経口的にも投与することができ、また、錠剤、顆粒剤、カプセル剤、散剤、注射剤、吸入剤等の慣用の医薬製剤として用いることができる。

【0053】本発明の目的化合物 [1] またはその薬理的に許容し得る塩の投与量は、投与方法、患者の年令、体重、状態によっても異なるが、注射剤とすれば、通

13

常、1日当り約0.0001~0.5mg/kg、とり わけ約0.0005~0.1mg/kg程度、経口剤と すれば、通常、1日当り約0.001~30mg/k g、とりわけ約0.05~10mg/kg程度とするの が好ましい。

【0054】本発明の目的化合物 [I] は、下記 [A 法)または〔B法〕によって製造することができる。

【0055】 [A法] 本発明の目的化合物 (I) は、一 般式〔II〕

[0056]

【化16】

【0057】(但し、記号は前記と同一意味を有す る。) で示されるイソクマリン誘導体またはその塩と、 一般式〔ІІІ〕

[0058]

【化17】

$$R^1-NH_2$$
 [III]

【0059】(但し、記号は前記と同一意味を有す る。) で示されるアミン化合物またはその塩とを反応さ せることにより製造することができる。

【0060】 [B法] 本発明の目的化合物 [1] は、一 般式〔II〕

[0.061]

【化18】

[II]

30

【0068】として存在する。

【0069】これら [A法] 及び [B法] で得られる化 合物 [1] は、所望により、その薬理的に許容しうる塩 とすることができる。

【0070】上記〔A法〕及び〔B法〕は以下のように 50 酢酸、1,3 - ジメチルー2 - イミダゾリジノン、ジメ

14

*【0062】(但し、記号は前記と同一意味を有す る。) で示されるイソクマリン誘導体またはその塩を加 水分解反応に付して、一般式〔IV〕

[0063]

【化19】

【0064】(但し、記号は前記と同一意味を有す る。) で示される化合物とし、次いで、当該生成物[1 V〕と、一般式〔III〕

[0065]

【化20】

 R^1-NH [III]

【0066】(但し、記号は前記と同一意味を有す 20 る。) で示されるアミン化合物またはその塩とを反応さ せることにより製造することができる。なお、一般式 [IV] で示される化合物は、溶液中では次の構造を有 する互変異性体

[0067]

【化21】

して実施することができる。

【0071】 (A法) イソクマリン誘導体 [II] とア ミン化合物〔III〕またはその塩との反応は、溶媒中 または無溶媒で実施することができる。溶媒としては、

チルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、エチレングリコール、N-メチルピロリドン、キシレン、ジクロロエタン等の溶媒を用いることができる。本反応は、20 ~ 150 ~ 150 Cで好適に進行する。

【0072】 [B法】イソクマリン誘導体 [II] の加水分解反応は、塩基の存在下、溶媒中で実施することができる。塩基としては、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム等のアルカリ金属水酸化物、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等のアルカリ金属炭酸塩等を好適に用いることができる。溶媒としては、水またはメタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメチルホルムアミド等と水との混合溶媒を適宜用いることができる。本反応は、0~80℃、とりわけ5~60℃で好適に進行する。

【0073】化合物 【IV】とアミン化合物 【III】 との反応は、脱酸剤の存在下または非存在下、適当な溶 媒中または無溶媒で実施することができる。脱酸剤とし ては、N,N-ジイソプロピルエチルアミン、N-メチ ルモルホリン、トリエチルアミン、ピリジン、炭酸ナト リウム、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム等を好適に 用いることができる。溶媒としては、本反応を阻害しな い上記【A法】で記載の溶媒をいずれも好適に用いるこ とができる。本反応は、20~140℃、とりわけ30 ~100℃で好適に進行する。

【0074】また上記〔A法〕及び〔B法〕で用いられるアミン化合物〔III〕のR'がアミノ基或いはアミノ基を含む置換基である場合は、当該アミノ基に保護基(例えば、しerしープトキシカルボニル基、ベンジルオキシカルボニル基等の如き置換もしくは非置換低級アルコキシカルボニル基、ホルミル、アセチル基、プロピオニル基等の如き低級アルカノイル基等)を導入してから本反応を実施するのが望ましい。

【0075】上記 [A法] 及び [B法] で得られる化合物 [I] の基-COOR³がカルポキシル基である化合物、即ち、一般式 [I-a]

[0076]

[化22]

【 0 0 7 7】 (但 し、記号は前記と同一意味を有する。) で示される化合物は常法でエステル化することにより、一般式 [I - b]

[0078]

【化23】

16

【0079】(式中、R³」はエステル残基を表し、他の 記号は前記と同一意味を有する。)で示される目的化合 物に変換することができる。例えば、化合物〔I-b〕 は、化合物〔I-a〕とアルキル化剤とを、脱酸剤の存 在下または非存在下、溶媒中で反応させることにより製 することができる。脱酸剤としては、水酸化アルカリ金 属、炭酸アルカリ金属等の無機塩基、N-メチルモルホ リン、トリエチルアミン、ピリジン、1,5-ジアザビ シクロ[4.3.0] ノン-5-エン、1,8-ジアザ ビシクロ [5.4.0] ウンデセー7-エン等の有機塩 基を好適に用いることができる。アルキル化剤として は、ジアゾメタン、ジアゾエタン等のジアゾアルカン、 硫酸ジメチル、硫酸ジエチル等の硫酸ジアルキル、ヨウ 化メチル、臭化メチル、臭化エチル等のアルキルハライ ド、トリメチルシリルジアゾメタン等のトリ低級アルキ ルシリルジアゾアルカン、ベンジルクロリド、ベンジル プロミド等のアリール低級アルキルハライド等が挙げら れる。アルキル化剤として硫酸ジアルキル、アルキルハ ライドまたはアリール低級アルキルハライドを使用する 場合は、脱酸剤を化合物 [I-a] に対して、通常1~ 5 当量、好ましくは1~2 当量用いることができる。本 反応は、0~60℃、とりわけ5~40℃で好適に進行 する。また、アルキル化剤としてジアゾアルカンを使用 する場合、化合物 [I-a] に対して、通常 1~5当 量、好ましくは、1~2当量用いることができる。本反 応は、0~50℃、とりわけ5~30℃で好適に進行す る。なお、-COOR3がメトキシカルボニル基である 化合物 (I-b) は、前記の方法において、アルキル化 剤としてトリメチルシリルジアゾメタンを用いれば、緩 和な条件下で製造することができる。溶媒としては、水 の他、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコー ル等のアルコール類、ジエチルエーテル、テトラヒドロ 40 フラン、ジオキサン等のエーテル類、アセトン、メチル エチルケトン等のケトン類、酢酸メチル、酢酸エチル等 のエステル類、ベンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素 類、塩化メチレン、クロロホルム等のハロゲン化炭化水 素類、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド等 のアミド類、ジメチルスルホキシド等のスルホキシド、 あるいはこれらの混合溶媒を用いることができる。

【0080】また化合物 [I-b] は、化合物 [I-a] と酸性条件下、メタノール、エタノール、プロパノール、ブタノール等の低級アルコールや、ベンジルアル コール、フェネチルアルコール等のアリール低級アルコ

ールと反応させることにより製することもできる。酸としては、硫酸、塩化水素、p-hルエンスルホン酸等を化合物 [I-a] に対して、通常、0.01~20 量、好ましくは、0.1~10 当量用いることができる。本反応は、該アルコール中、加熱還流下で好適に進行する。

【0081】ここで、上記化合物(1-a)が、3位カルボキシル基以外に、1個以上のカルボキシル基またはモノ 関換もしくは非置換アミノ基を有する化合物である場合には、同化合物を上記アルキル化剤と反応させるこ 10とにより、該カルボキシル基がアルキル化された対応化合物或いは該アミノ基がモノーもしくはジ低級アルキルアミノ基に変換された化合物に変換することもできる。

【0082】また、基 R^2 が、式: $-CON(R^1)(R^2)$ で示される基である目的化合物 [I]、即ち、一般式 [I-c]

[0083]

【化24】

【0084】(但し、記号は前記と同一意味を有する。)で示される化合物は、一般式 [I-a]で示される化合物と、一般式 [V]

[0085]

【化25】

 $HN(R^4)(R^5)$ [V]

【0086】(但し、記号は前記と同一意味を有す る。)で示されるアミン化合物とを縮合剤の存在下反応 させるか、或いは、化合物 [I-a] の反応性誘導体 (酸ハライド、酸無水物、活性アミド、活性エステル、 混合酸無水物等)とアミン化合物〔V〕とを、塩基の存 在下または非存在下、溶媒中で反応させることにより製 することもできる。塩基としては、ピリジン、4-ジメ チルアミノピリジン、N-メチルモルホリン、トリエチ ルアミン、N, N-ジメチルアニリン、N, N-ジエチ 40 ルアニリン、1、8-ジアザビシクロ[5.4.0]ウ ンデセー7-エン等の有機塩基、炭酸水素ナトリウム、 炭酸水素カリウム、炭酸ナトリウム等の無機塩基等を好 適に用いることができる。縮合剤としては、1,3-ジ シクロヘキシルカルボジイミド、1-(3-ジメチルア ミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩、プ ロパンホスホン酸無水物等を好適に用いることができ る。溶媒としては、ジメチルホルムアミド、塩化メチレ ン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、酢酸エチル、

ができるが、本反応を阻害しない上記〔A法〕で記載の 溶媒をいずれも好適に用いることができる。本反応は、 -20~60℃、とりわけ5~40℃で好適に進行す る。

18

【0087】化合物〔I-a〕の活性エステルとしては、N-ヒドロキシコハク酸イミド、N-ヒドロキシフタル酸イミド、1-ヒドロキシベンゾトリアゾールまたはp-ニトロフェノールとのエステル等を好適に用いることができる。

【0088】化合物 [I-a] の酸ハライドとしては、酸塩化物、酸臭化物等を好適に用いることができる。

【0089】また化合物 [I-a] の活性アミドとしては、イミダゾール等とのアミドを好適に用いることができる。

【0090】本発明の目的化合物〔I〕は、上記の如くして得られる化合物の環A上の置換基(基A')及び/または基R'を目的とする他の置換基へ変換することによっても製造することができる。このような置換基の変換方法は、目的とする置換基の種類に応じて適宜選択すればよいが、例えば次の(a法)~(d法)の如く実施することができる。

【0091】(a法):

一般式〔I-e〕

[0092]

【化26】

30

【0093】(但し、環A:は式:

[0094]

【化27】

【0095】で示されるベンゼン環であり、R⁷はカルボキシル基で置換されていてもよいフェニル基、水酸基置換低級アルキル基で置換されていてもよいピリジル基、低級アルキル基で置換されていてもよいピリミジニル基及びピラジニル基から選ばれる基で置換された低級アルキル基、他の記号は前記と同一意味を有する。)で示される目的化合物は、一般式〔I-d〕

[0096]

【化28】

1, 3-ジメチル-2-イミダゾリジノンを用いること 50

$$\begin{bmatrix} A_2 & & & \\ & & &$$

【0097】(但し、環A2は式:

[0098]

【化29】

【0099】で示されるベンゼン環であり、他の記号は 前記と同一意味を有する。)で示される化合物またはそ の塩と、一般式〔VI〕

[0100]

【化30】

R'-X[VI]

【0101】(式中、Xは脱離基を表し、他の記号は前 記と同一意味を有する。) で示される化合物を反応させ ることにより製造することができる。

【0 1 0 2】化合物 [VI] における脱離基 (X) とし ては、水酸基、トリフルオロメタンスルホニルオキシ 基、p-トシルオキシ基、メタンスルホニルオキシ基あ るいは塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等のハロゲン原 子等が挙げられる。

【0 1 0 3】即ち、化合物 [I-d] と化合物 [VI] との反応は、脱雕基Xが水酸基である場合、例えば、光 30 延等の方法(シンセシス(Synthesis),第1 ~28頁, 1981年) に準じて行うことができる。具 体的には、ジエチルアゾジカルボキシレート及びトリフ ェニルホスフィンの存在下、化合物〔I-d〕と化合物 [V!] をテトラヒドロフラン、ジオキサン、酢酸エチ ル、ジメチルホルムアミド、クロロホルム、塩化メチレ ン、ベンゼン、トルエン、ジメトキシエタン等の溶媒中 反応させることにより製することができる。本反応は、 例えば、0~60℃、とりわけ、5~40℃で好適に進 行する。

【0 1 0 4】また、化合物 [I-d] と化合物 [V I] との反応は、化合物(VI)の脱離基が、トリフルオロ メタンスルホニルオキシ基、p-トシルオキシ基、メタ ンスルホニルオキシ基、或いは塩素原子、臭素原子、ヨ ウ素原子等のハロゲン原子である場合には、塩基の存在 下に実施することができる。本反応は、上記塩基と銅触 媒の存在下或いは非存在下で実施することも可能であ る。塩基としては、例えば、水紫化ナトリウム等の如き 水紫化アルカリ金属、ナトリウムアミド等の如きアルカ リ金属アミド、ナトリウムメトキシド、カリウムter 50 有する置換基(例えば、カルボキシル基置換フェニル

20

1-ブトキシド等の如きアルカリ金属アルコキシド、水 酸化ナトリウム等の如き水酸化アルカリ金属、炭酸ナト リウム等の如き炭酸アルカリ金属等の無機塩基や、N-メチルモルホリン、トリエチルアミン、ピリジン等の有 機塩基を挙げることができる。また、塩基の使用量とし ては、化合物 [I-d] に対して、通常1~5当量、好 ましくは、1~2当最用いることができる。銅触媒とし ては、ヨウ化銅(1)、臭化銅(1)、銅粉(0)、酸 化銅(I)、臭化銅(II)等が挙げられる。本反応 10 は、例えば、10~160℃、とりわけ、20~120 ℃で好適に進行する。

【0105】(b法):

一般式〔[一g〕

[0106]

【化31】

20

【0107】(式中、R¹²はアミノ基置換低級アルキル 基で置換されたフェニル基、アミノ基、低級アルキルア ミノ基を表し、他の記号は前記と同一意味を有する。) で示される目的化合物は、一般式〔I-f〕

[0108]

【化32】

【0109】(式中、Rいは保護されたアミノ基で置換 された低級アルキル基により置換されたフェニル基、保 護されたアミノ基、アミノ基部分が保護された低級アル キルアミノ基を表し、他の記号は前記と同一意味を有す 40 る。) で示される化合物またはその塩における当該アミ ノ基の保護基を除去することにより製造することができ

【0110】当該保護基の除去方法は、保護基の種類に 応じて適宜選択すればよく、常法(例えば、酸処理、塩 基処理、接触還元等)によって実施することができる。 本反応は、例えば、0~150℃、とりわけ、5~11 0℃で好適に進行する。

【0 1 1 1】 (c法):一般式 [1] で示される環A上 の置換基及び/または基R'が遊離カルボキシル基を含 基、カルボキシ低級アルキル基等)である目的化合物 [I] は、環A上の置換基及び/または基R'がエステル化されたカルボキシル基を含有する置換基である対応化合物 [I] を常法により脱エステル化(例えば、エステル残基の種類に応じて水酸化ナトリウム等の塩基による加水分解、トリフルオロ酢酸、塩化水素、臭化水素等による酸処理、水素雰囲気下、パラジウム(黒)、パラジウム炭素等を用いた還元等)することにより製することができる。本脱エステル反応のうち、塩基による加水分解反応は、例えば、5~70℃、酸処理は、5~80℃、還元は、10~40℃で実施することができる。

【0112】 (d法):一般式[I]で示される環A及 び/または環B上の置換基が水酸基である目的化合物 [I]は、環A及び/または環B上の置換基が保護され た水酸基である対応化合物〔1〕から当該保護基を除去 することにより製することができる。当該保護基の除去 は、保護基の種類に応じて酸処理、塩基処理、接触還元 等の常法によって実施することができるが、基R!がア ミノ基または低級アルキルアミノ基或いはアミノ基また は低級アルキルアミノ基を含む置換基である場合は、当 該アミノ基に保護基(例えば、しertーブトキシカル ボニル基の如き低級アルコキシカルボニル基、ベンジル オキシカルボニル基等の如きアリール低級アルコキシカ ルボニル基、ホルミル、アセチル基、プロピオニル基等 の如き低級アルカノイル基等)を導入してから本反応を 実施するのが望ましい。本反応は、例えば、0~80 \mathbb{C} 、とりわけ、 $5\sim50\mathbb{C}$ で好適に進行する。

【0113】上記(a法)~(d法)に記載の反応に用いる溶媒は、反応を阻害しない溶媒であれば、特に限定されず、例えばジオキサン、エチレングリコールジメチルエーテル、ジメチルホスホラミド、ベンゼン、テトラヒドロフラン、トルエン、酢酸エチル、低級アルコール、塩化メチレン、クロロホルム、四塩化炭素、1、3-ジメチルー2ーイミダゾリジノン、酢酸、ジエチルエーテル、ジメトキシエタン、ジメチルスルホギシド、水またはそれらの混合溶媒を適宜選択して用いることができる。

【0114】前記本発明に係る目的化合物 [I] の製造に際しては、化合物 [I-a]、 [I-d]、 [I- 40 f]、 [II]、 [II]、 [IV] 及び [V] は塩の形でも使用することができ、このような塩としては、例えば、ナトリウム、カリウム、リチウムの如きアルカリ金属塩、ピリジン、トリエチルアミン、N-メチルモルホリン等の有機塩基との塩、塩化水紫、臭化水素、硫酸等の無機酸との塩、酢酸、ギ酸、シュウ酸、クエン酸、マロン酸等の有機酸との塩等が挙げられる。

【0115】原料化合物 [II] は、例えば、一般式 [i]

[0116]

【化33】

22

【0117】(但し、記号は前記と同一意味を有する。)で示されるベンゾイル安息香酸化合物と一般式 [ii]

[0118]

【化34】

$$X^1$$
— $CH(COOZ^1)_2$ [ii]

【0119】(式中、X'は脱離基(例えば、ハロゲン原子等)、Z'はカルボキシル基の保護基(例えば、低級アルキル基等)を表す。)で示されるマロン酸化合物とを塩基(例えば、炭酸カリウム等)の存在下、慣用の方法で反応させた後に、生成物から保護基を除去することにより、一般式[i i i]

[0120]

【化35】

【0121】(但し、記号は前記と同一意味を有する。)で示される化合物とし、次いで該生成物を酸の存在下または非存在下、脱炭酸反応及び脱水反応(例えば、加熱処理等)に付して、一般式[II-a]

[0122]

【化36】

【0123】(但し、記号は前記と同一意味を有する。)で示される化合物とした後、要すれば、当該生成物の3位カルボキシル基を常法によりエステル化またはアミド化することにより基尺"に変換することにより製することができる。

【0124】なお、ベンゾイル安息香酸化合物 [i] は、慣用の方法に従って製することができ、例えば、一般式 [iv]

50 [0125]

【0126】(但し、記号は前記と同一意味を有す る。) で示されるベンズアルデヒド化合物をハロゲン (臭素等)で処理し、得られる0-ハロゲノベンズアル デヒド化合物を酸触媒(例えば、強酸性イオン交換樹脂 等)の存在下、アセタール化剤、例えば、オルトギ酸メ チルと反応させて、ホルミル基をアセタール化により保 10 る。)で示される化合物を塩基(sec-プチルリチウ 護した後、次いで、塩基(n-ブチルリチウム等)の存 在下、一般式〔∨〕

23

[0127]

[化38]

【0128】(但し、記号は前記と同一意味を有す る。) で示されるアルデヒド化合物と反応させ、生成物 20 を更に酸化(二酸化マンガン等の酸化剤で処理)して、 一般式 (vi)

[0129]

【化391

【0130】(但し、記号は前記と同一意味を有す る。) で示される化合物を得た後、次いで、酸(塩酸、 トリフルオロ酢酸、強酸性イオン交換樹脂等)で処理し て脱アセタール化した後、更に酸化剤(亜塩素酸ナトリ ウム等)で処理して製することができる。

【0131】また、上記化合物 [i] の製造において は、化合物〔v〕に代えて、一般式〔vii〕

[0132]

【化40】

【0133】(式中、Wはジ低級アルキル基置換カルバ モイル基、低級アルコキシカルボニル基、或いはナトリ ウム、カリウム等のアルカリ金属と塩を形成しているカ ルポキシル基を表し、他の記号は前記と同一意味を有す る。) で示される安息香酸誘導体を使用することもでき る。

24 【0134】さらに、上記化合物〔i〕は、一般式〔v i i i)

[0135]

【化41】

【0136】(但し、Yはモノーもしくはジ低級アルキ ルアミノ基を表し、他の記号は前記と同一意味を有す ム等)の存在下、化合物〔vi〕と反応させて、一般式

[0137]

【化42】

【0138】(但し、記号は前記と同一意味を有す る。) で示される化合物とし、該化合物を酸(塩酸、臭 化水素酸、硫酸等の無機酸)の存在下、加熱処理するこ とにより、一般式〔x〕

[0139]

【化43】

30

【0140】(但し、記号は前記と同一意味を有す る。) で示される化合物とし、次いで、当該化合物を塩 基 (水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等の無機塩基) の存在下、酸化剤(過マンガン酸カリウム等)で処理す ることにより製することができる。

【0141】なお、本発明において、アルキル基とは、 40 炭素数 $1 \sim 16$ のアルキル基を表わし、このうち、とり わけ炭素数1~8の直鎖状又は分岐鎖状のものが好まし い。低級アルキル基、低級アルコキシ基及び低級アルキ レン基とは、炭素数1~6のアルキル基、アルコキシ基 及びアルキレン基を表わし、このうち、とりわけ炭素数 $1 \sim 4$ のものが好ましい。ハロゲン原子とは、フッ素、 塩素、臭素、ヨウ素等を表わす。また、低級アルケニル 基、低級アルキニル基及び低級アルコキシカルボニル基 とは、炭素数2~7のアルケニル基、アルキニル基及び 低級アルコキシカルボニル基を表し、このうち、とりわ 50 け炭素数2~5の直鎖状又は分岐鎖状のものが好まし

い。低級アルキレンジオキシ基、低級アルカノイル基とは、炭素数1~7のアルキレンジオキシ基及びアルカノイル基を表し、このうち、とりわけ、炭素数1~5の直鎖状または分岐鎖状のものが好ましい。更に、シクロ低級アルキル基とは、炭素数3~8のシクロアルキル基を表し、このうち、とりわけ炭素数3~6のものが好ましい。

* [0142]

【実施例】上記例示の各方法で合成される本発明の目的 化合物 [I] の具体例 (実施例)を下記第1~27表に 示すが、これにより本発明が限定されるものではない。

[0143]

【表1】

第1表

| $A^{1} = 0$ $A^{1} = 0$ $A^{1} = 0$ $CH_{3}O$ CH_{3} $COOCH_{3}$ $A^{1} = 0$ $CH_{3}O$ CH_{3} | | | | | |
|---|-------------|---|-------------------|----------------|--|
| 実施例番号 | A¹の 置換位置 | R¹ | B² | 物理恒数等 | |
| 1 | 7. | ОН | —0CH ₃ | m.p.106-108 °C | |
| 2 | 7 | $\bigcap_{\mathbb{N}}$ | OCH ₃ | m.p.166-167 ℃ | |
| 3 | 7 | ∕ СООСН3 | —0CH₃ | m.p.112-114 °C | |
| 4 | 7 | ОН | —0CH ₃ | m.p.168–169 ℃ | |
| 5 | 7 | COOCH ³ | 0CH ₃ | m.p.176–179 ℃ | |
| 6 | 7 | осн3 | 0CH ₃ | m.p.140-141 °C | |
| 7 | 7 | CH ₃ CH ₃ CH ₃ | —СН3 | 粉末 | |
| 8 | 8 | CH ₃ CH ₃ CH ₃ | OCH ₃ | m.p.157-158 ℃ | |
| 9 | 7 | | —0CH₃ | m.p.129-130 ℃ | |

. 28 .

| | | | | В² | 物理恒数等 |
|-------|---|--------------------------|-------------|-------------------|----------------|
| 実施例番号 | = | A ¹ の 置換位置 | R ¹ | В | 12/21 20 17 |
| 1 0 | | 7 | O CH3 CH3 | —0CH ₃ | m.p.196-197 °C |
| 1 1 | | 7 | Nº O | —0CH ₃ | 粉末 |
| 1 2 | | 7 | ОН | -c: | m.p.149-150 °C |
| 1 3 | | 7 | | —cı | 粉末 |
| 1 4 | | 8 | ∼ ОН | -осн, | m.p.105-108 °C |
| 1 5 | | 8 | NH O CH- | -0CH ₃ | m.p.207-209 °C |
| | | 1 | | | |

[0145]

【表3】

[0146]

【表4】

第4表

[0147]

【表5】

第5表

[0148]

【表 6 】

| 実施例番号 | A¹の 置換位置 | R 1 | B² | 物理恒数等 |
|-------|-------------|--------------------|-------------------|----------------|
| 3 6 | 7 | Он | —0CH ₃ | m.p.238-240 °C |
| 3 7 | 7 | ∕~∕он | —0CH ₃ | m.p.170−172 °C |
| 3 8 | 7 | | —0CH ₃ | m.p.140-142 °C |
| 3 9 | 7 | ∕OCH3 | —0CH₃ | m.p.198-199 ℃ |
| 4 0 | 7 | | —осн ₃ | m.p.162-164 ℃ |
| 4 1 | 7 | COOCH ³ | 0CH₃ | m.p.218-220 °C |
| 4 2 | 7 | CH ₃ | —0CH ₃ | m.p.203-205 °C |
| 4 3 | 7 | NH ₂ | —0CH₃ | m.p.177-179 °C |
| 4 4 | 7 | | —CH ₃ | m.p.205-207 °C |

[0149]

【表7]

[0150]

5 3

8

40 【表8】

-0CH3

m.p.150-151 ℃

OH.

第8表

[0151]

【表9】

第9表
$$A^{1} = 0$$

$$A^{1} = 0$$

$$A^{1} = 0$$

$$A^{1} = 0$$

$$CH_{3} = 0$$

$$CH_{3} = 0$$

$$CH_{3} = 0$$

$$CH_{3} = 0$$

| 実施例番号 | A¹の 置換位置 | R ¹ | B ² | 物理恒数等 |
|-------|-------------|---------------------|-------------------|---------------|
| 6 0 | 7 | M O CH ³ | —осн ₃ | m.p.250-251 ℃ |
| 6 1 | 7 | N O CH3 | —CH ₃ | m.p.255-256 ℃ |
| 6 2 | 7 | NH OCH3 | -сі | m.p.257-258 ℃ |

[0152]

【表10】

第10表

| 弗)∪衣 | | | | | |
|------------------------------------|------------------|--------------------|-----------------------|--|--|
| CH ₃ O OCH ₃ | | | | | |
| 実施例番号 | A 1 | R¹ | 物理恒数等 | | |
| 63° | (n)_o. | ∕ ~∕он | m.p.165-168 ℃ (分解) | | |
| 6 4 ° | Q o | ОН | 粉末 | | |
| 6 5 * | C _N | ∕ОСН3 | m.p.170-172 ℃ (分解) | | |
| 66* | | COOCH ³ | 粉末 | | |
| 6 7* | Q _N o | СООН | 粉末 | | |
| 6 8 | ноос | ~_Соон | m.p.230-232 ℃ | | |

*: 1 塩酸塩

[0153]

【表11】

45

第11表

| カー・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ | | | | |
|--|--|--|--|--|
| A ¹ COOCH ₃ | | | | |
| CH3O CH3 | | | | |
| B* | | | | |

| 実施例番号 | Α' | R ¹ | B² | 物理恒数等 |
|-------|----|----------------|------------------|-----------------------|
| 69* | | ∕∕∕ОН | —CH ₃ | m.p.195-200 ℃ (分解) |
| 7 0* | | COOCH3 | —CH ₃ | アモルファス |
| 71" | | —NHCH₃ | —CH₃ | m.p.231-234 ℃ (分解) |
| 7 2* | | ∕ √ он | -cı | m.p.199-202 ℃ (分解) |

*: 1 塩酸塩

[0154]

【表12】

第12表

| CH ₃ O OCH ₃ | | | | | |
|------------------------------------|-------------------------------|-------------------|-----------------------|--|--|
| 実施例番号 | A 1 | R¹ | 物理恒数等 | | |
| 7 3* | HO NO | ∕∕∕он | 粉末 | | |
| 7 4 ** | | | m.p.194-198 ℃ (分解) | | |
| 7 5** | HO NO | | m.p.168-170 ℃ (分解) | | |
| 7 6 | N O | N | m.p.128–131 ℃ | | |
| 7 7* | HO | НО | m.p.130-135 ℃ (分解) | | |
| 7 8 - | HO NO | och₃ | m.p.192-195 ℃ (分解) | | |
| 7 9 | (N) O | →OCH ₃ | m.p.163–165 ℃ | | |
| 80** | C _N C _O | ~ ↑ | m.p.194-197 ℃ (分解) | | |
| 8 1 ** | HO N ON THE IS | N | m.p.170-175 ℃ (分解) | | |

*: 1 塩酸塩

**: 2 塩酸塩

【表13】

[0155]

第13表

| | 213 | 1 3 24 | | | |
|------------------------------------|--------|-----------------|-----------------------|--|--|
| CH ₃ O OCH ₃ | | | | | |
| 实施例番号 | A¹ | R ¹ | 物理恒数等 | | |
| 8 2 | N O | | m.p.114−116 °C | | |
| 8 3* | HO NO | Соосн | アモルファス | | |
| 8 4* | HO INO | СООН | 粉末 | | |
| 8 5 ** | (N) | NH ₂ | m.p.140-142 ℃ (分解) | | |
| 86 | HO NO | NH ₂ | 粉末 | | |

*: 1 塩酸塩

*: 2 塩酸塩

[0156]

【表14】

第14表

| | | 31724 | | | |
|-----------------------------------|---------|-----------------|-----------------------|--|--|
| CH ₃ O CH ₃ | | | | | |
| 実施例番号 | Α1 | R ¹ | 物理恒数等 | | |
| 8 7 ** | (N) | ○ N | 粉末 | | |
| 88* | HO NO O | | 粉末 | | |
| 89* | HO NO | ОН | 粉末 | | |
| 90" | | N | アモルファス | | |
| 91" | HO NO | ∩ N | アモルファス | | |
| 92** | HO NO | NH ₂ | 粉末 | | |
| 9 3 °° | | NH ₂ | m.p.187-189 ℃ (分解) | | |

*: 1 塩酸塩 **: 2 塩酸塩

[0157]

【表15】

第15表

| CH ₃ O COOCH ₃ | | | |
|--------------------------------------|-------|-----------------|-----------------------|
| 実施例番号 | Α 1 | R 1 | 物理恒数等 |
| 9 4 ** | HO NO | ₩ N | 粉末 |
| 9 5 ** | | | m.p.173-180 ℃ (分解) |
| 9 6* | HO NO | ОН | 粉末 |
| 9 7** | HO NO | NH ₂ | 粉末 |
| 98** | | NH ₂ | m.p.201-203 ℃ (分解) |

*: 1 塩酸塩 **:

*: 2 塩酸塩

[0158]

【表16】

第16表

| A ¹ COOCH ₃ CH ₃ O OCH ₃ | | | | | |
|--|----------------|-----------------|-------------------|-----------------------|--|
| 実施例番号 | b ² | | | | |
| 9 9 * | () | CH ₃ | —осн, | m.p.154-156 ℃ (分解) | |
| 100 | но | CH3 | —0CH ₃ | 粉末 | |
| 1 0 1 | | CH3 | -0CH ₃ | m.p.141–143 ℃ | |
| 102 | HO NO | -NHCH3 | OCH ₃ | m.p.179-183 ℃ (分解) | |
| 103 | | NHCH3 | —0CH ₃ | m.p.160-165 ℃ (分解) | |
| 104 | HO NO | —NHCH₃ | —СН, | m.p.203-206 ℃ (分解) | |

*:1塩酸塩

【表17】

[0159]

*: | 塩酸塩

**: 2 塩酸塩

[0160]

* *【表18】

| CH ₃ O COOCH ₃ | | | | |
|--------------------------------------|-------------------------------|--------------------|-----------------------|--|
| 実施例番号 | A 1 | B ' | 物理恒数等 | |
| 1 1 0.* | | — ОСН ₃ | アモルファス | |
| 1 1 1 * | HO NO | —0СН ₃ | アモルファス | |
| 1 1 2* | C _N O _N | —CH₃ | m.p.185-191 ℃ (分解) | |
| *: 1 塩酸塩 | | | | |

*: 1 塩酸塩

| A ¹ 8 0 2 R ¹ 7 1 N COOCH ₃ CH ₃ O OCH ₃ | 但し、A ¹ = | = 0,0, |
|---|-------------|--------------|
| 5.1 | | ALTHAR COLOR |

| 1 | | | |
|-------|--------------------------|--------------------------------|------------------|
| 実施例番号 | A ¹ の 置換位置 | R ' | 物理恒数等 |
| 1 1 3 | 7 | OCH ₃ | m.p.175–177 ℃ |
| 1 1 4 | 7 | OCH ₃ | m. p. 188–190 °C |
| 1 1 5 | 7 | CH3O | m.p. 141–143 ℃ |
| 1 1 6 | 7 | —сн, | m.p.150–153 ℃ |
| 1 1 7 | . 7 | —С ₂ Н ₅ | m.p.123-125 ℃ |
| 1 1 8 | 8 | COCH₃ | m.p.157–160 ℃ |
| 1 1 9 | 8 | OCH ₃ | m.p.197–198 ℃ |
| 1 2 0 | 8 | —CH ₃ | m.p.192–195 ℃ |
| 1 2 1 | 8 | —C ₂ H ₅ | m.p.187–189 ℃ |

[0162]

【表20】

| 61 | | 第20表 | |
|---|--------------|-------------------|----------------|
| $\begin{array}{c c} A^{1} & 8 & 0 \\ 7 & 1 & N \\ \hline & 1 $ | | | |
| 実施例番号 | A 'の 置換位置 | R ¹ | 物理恒数等 |
| 1 2 2 | 7. | N N | m.p.147-148 ℃ |
| 1 2 3 | 7 | CH ₃ N | m.p.171-172 ℃ |
| 1 2 4 | 7 | N CH ₃ | m.p.133-135 °C |
| 1 2 5 | 7 | CH ₃ | m.p.119−121 °C |
| 1 2 6 | 7 | CONH ₂ | m.p.203-204 ℃ |
| 127 | 8 | CH ₃ N | m.p.147-149 ℃ |
| 128 | 8 | N CH ₃ | 粉末 |
| 129 | 8 | CH ₃ | m.p.118−120 °C |
| 1 3 0 | 8 | CONH ₂ | m.p.210-211 ℃ |
| 1 3 1 | 8 | CH3 CH3 | 粉末 |

[0163]

40 【表21】

第21表

| CH ₃ O OCH ₃ | | | | |
|------------------------------------|--------------------------------|-----------------------|--|--|
| 実施例番号 | P , | 物理恒数等 | | |
| 132 | Осн, | m. p. 231–233 ℃ | | |
| 1 3 3 | OCH ₃ | m.p.>250 °C | | |
| 1 3 4 | | m.p.157-158 °C | | |
| 1 3 5 | CH ₃ N | m.p.217-218 ℃ | | |
| 136 | N CH3 | m.p.228-230 ℃ (分解) | | |
| 1 3 7 | —CH ₃ | m.p.209–211 ℃ | | |
| 1 3 8 | −C ₂ H ₅ | m.p.184–186 ℃ | | |
| 1 3 9 | CH ₃ | m.p.110-113 ℃ (分解) | | |
| 1 4 0 | CONH ₂ | m.p.236-238 °C | | |

[0164]

【表22】

第22表

| The second second second | | |
|--------------------------|------------------------------------|---------------|
| | CH ₃ O OCH ₃ | |
| 実施例番号 | R' | 物理恒数等 |
| 1 4 1 | ○CH ₃ | 粉末 |
| 1 4 2 | —СН ₃ | 粉末 |
| 1 4 3 | —C₂H₅ | m.p.155-156 ℃ |
| 1 4 4 | CH ₃ N | m.p.185-186 ℃ |
| 1 4 5 | N CH3 | m.p.171-173 ℃ |
| 1 4 6 | CH ₃ | m.p.190-192 ℃ |
| 1 4 7 | CONH ₂ | m.p.196-197 ℃ |
| 1 4 8 | CH ₃ | m.p.173-174 ℃ |

[0 1 6 5]

【表23】

第23表

| CH ₃ O OCH ₃ | | | | | |
|------------------------------------|------------------|-------------------|-----------------------|--|--|
| 実施例番号 | A 1 | R¹ | 物理恒数等 | | |
| 1 4 9* | | осн3 | m.p.123~124 ℃ (分解) | | |
| 150 | HO NO | OCH ₃ | m.p.128-131 C (分解) | | |
| 151* | CN ON | ОСН3 | m.p.193-196 ℃ (分解) | | |
| 1 5 2 ** | | CH ₃ N | m.p.191-192 ℃ (分解) | | |
| 1 5 3** | | N CH ₃ | m.p.160-165 ℃ (分解) | | |
| 1 5 4 ** | | N | m.p.170-173 ℃ (分解) | | |
| 155** | HO NO | N | 粉末 | | |
| 156 | N O | CH ₃ N | m.p.167-168 °C. | | |
| 157 | L _N C | CH ₃ N | m.p.161-162 °C | | |

*: 1 塩酸塩

**: 2 塩酸塩

[0166]

【表24】

第24表

| <u> </u> | | | | | |
|------------------------------------|-----|-------------------|-----------------------|--|--|
| CH ₃ O OCH ₃ | | | | | |
| 実施例番号 | A 1 | R' | 物理恒数等 | | |
| 158 | N O | N CH ₃ | 粉末 | | |
| 159 | | N CH ₃ | m.p.148-150 ℃ | | |
| 160** | | CH ₃ | m.p.156-160 ℃ (分解) | | |
| 161 | N O | CH ₃ | m.p.146–149 ℃ | | |
| 162 | | CH ₃ | m.p.103-106 ℃ | | |
| 163* | | CONH ₂ | 粉末 | | |

*: 1 塩酸塩

[0167]

**: 2 塩酸塩

【表 2 5 】

| 第25表 | | | | | |
|------------------------------------|-----------------|--------------------------------|-----------------------|--|--|
| CH ₃ O OCH ₃ | | | | | |
| 実施例番号 | A 1 | R ' | 物理恒数等 | | |
| 1 6 4 | (N) | NH ₂ | 粉末 | | |
| 165 | N O | ОН | m.p.137−138 ℃ | | |
| 166 | N O | ○CH3 | m.p.170-171 °C | | |
| 167 | CH ₃ | OCH3 | m.p.173–174 ℃ | | |
| 168* | CH ₃ | OCH3 | m.p.145–148 ℃ | | |
| 169* | | —CH ₃ | m.p.180-181 ℃ (分解) | | |
| 170 | (N) | —СН₃ | m.p.168-171 ℃ | | |
| 171* | Q. | —С ₂ Н ₅ | m.p.163-164 ℃ (分解) | | |
| 1 7 2 | N O | —C ₂ H ₅ | m.p.186-187 ℃ | | |

*:1塩酸塩

• •

[0168]

【表26】

73

[0169]

【表27】

| | 377 Z 7 3R | | | |
|------------------------------------|--------------------------------|------------------------|--|--|
| CH ₃ O OCH ₃ | | | | |
| 実施例番号 | R¹ | 物理恒数等 | | |
| 174 | ◯ _{OCH} , | m.p.141-144 ℃ (分解) | | |
| 1 7 5* | ОН | m.p.168–170 ℃ | | |
| 176* | — CH ₃ | m.p.215-216 ℃ (分解) | | |
| 177 | −C ₂ H ₅ | m.p.170-173 ℃ (分解) | | |
| 178** | CH ₃ N | m.p.166-167 ℃ (分解) | | |
| 179" | N CH, | 粉末 | | |
| 180** | CH ₃ | 粉末 | | |
| 181* | CONH ₂ | m.p.140-144 °C (分解) | | |
| 1 8 2* | CH ₃ | m.p.142-144 ℃ (分解) | | |

*: 1 塩酸塩 **: 2 塩酸塩

【0170】実施例 1

(1) 7-ベンジルオキシ-3-ヒドロキシ-4-ドロイソクマリン-3-カルボン酸(参考例14で得ら れた化合物) 3gに1, 3-ジメチル-2-イミダゾリ ジノン15ml、Nーメチルモルホリン1.04ml、 3-アミノプロパノール622 µ l を加え、80℃で3 時間撹拌する。反応液を室温まで冷却した後、塩酸を加 え酸性とし、酢酸エチルで抽出する。抽出液を洗浄、乾 燥後、溶媒を留去することにより、7-ベンジルオキシ -3-カルボキシー2-(3-ヒドロキシプロピル)-11) -イソキノリノンを得る。

【0171】(2)上記(1)で得られた化合物をジメ チルホルムアミド20mlに溶解し、氷冷下で炭酸カリ (3, 4, 5-トリメトキシフェニル) -3, 4-ジヒ 40 ウム1.3g、ヨウ化メチル 584μ lを加え室温で終 夜撹拌した後、水および酢酸エチルを加えて抽出する。 酢酸エチル層を洗浄、乾燥後、溶媒を留去し、残渣をシ リカゲルカラムクロマトグラフィー(溶媒;クロロホル ム:酢酸エチル=1:1)で精製することにより、第1 表記載の7-ベンジルオキシー2-(3-ヒドロキシブ ロピル) -3-メトキシカルポニル-4-(3.4.5 -トリメトキシフェニル)-1(2H)-イソキノリノ ン1.62gを得る。

【0172】実施例 2~5

50 参考例14で得られた化合物と対応原料化合物とを実施

例1(1)及び(2)と同様に処理することにより、第 1表記載の下記化合物を得る。

【0173】7-ベンジルオキシ-3-メトキシカルボ ニル-2-(4-ピリジルメチル)-4-(3, 4, 5 -トリメトキシフェニル)-1(2H)-イソキノリノ ン(実施例2)

7 - ベンジルオキシ-3-メトキシカルボニル-2-(2-メトキシカルボニルエチル)-4-(3, 4, 5 -トリメトキシフェニル)-1(2H)-イソキノリノン(実施例3)

7-ベンジルオキシー2-(3-ヒドロキシメチルフェニル) -3-メトキシカルボニル-4-(3, 4, 5-トリメトキシフェニル) -1(2H) -イソキノリノン(実施例4)

7-ベンジルオキシ-3-メトキシカルボニル-2-(3-メトキシカルボニルフェニル)-4-(3, 4, 5-トリメトキシフェニル)-1(2H)-イソキノリノン(実施例5)

実施例 6

(1) 参考例14で得られた化合物3gに1、3-ジメ 20 チルー2ーイミダゾリジノン15ml、2ーメトキシエチルアミン1.46gを加え、室温で終夜撹拌する。反応液に、炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで洗浄後、水層に塩酸を加え酸性とし、クロロホルムを加えて抽出する。抽出液を洗浄、乾燥後、溶媒を留去することにより、7-ベンジルオキシー3ーカルボキシー2ー(2ーメトキシエチル)ー4ー(3,4,5ートリメトキシフェニル)ー1(2H)ーイソキノリノンを得る。

【0174】(2)上記(1)で得られた化合物を実施 30例1(2)と同様に処理することにより、第1表記載の 7-ペンジルオキシ-3-メトキシカルボニル-2-(2-メトキシエチル)-4-(3,4,5-トリメトキシフェニル)-1(2H)-イソキノリノンを得る。

【0175】実施例 7

(1) 7-ベンジルオキシー4-(3, 5-ジメトキシー4-メチルフェニル) イソクマリン-3-カルボン酸 (参考例11で得られた化合物) 3gに1, 3-ジメチル-2-イミダゾリジノン10ml、N-tertーブトキシカルボニルヒドラジン2.66gを加え、100℃で終夜撹拌する。反応液を室温まで冷却した後、酢酸エチルを加えて抽出し、抽出液を10%クエン酸水溶液、次いで飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を留去することにより、7-ベンジルオキシー2-(1ertーブトキシカルボニルアミノ) -3-カルボキシー4-(3, 5-ジメトキシー4-メチルフェニル) -1(2H) -イソキノリノンを得る。

【 0 1 7 6】 (2) 上記 (1) で得られた化合物を実施 対応原料 例 1 (2) と同様に処理することにより、第 1 表記載の と同様 に 7 ーペンジルオキシー 2 ー (N-tertーブトキシカ 50 を得る。

78

ルボニル-N-メチルアミノ)-4-(3,5-ジメトキシ-4-メチルフェニル)-3-メトキシカルボニル-1(2H)-イソキノリノンを得る。

【0177】実施例 8

8-ペンジルオキシー4-(3,4,5-トリメトキシフェニル)イソクマリン-3-カルボン酸(参考例13で得られた化合物)と<math>N-tert-プトキシカルボニルヒドラジンとを実施例7(1)及び実施例1(2)記載の方法と同様に処理することにより、第1表記載の8<math>0-ペンジルオキシ-2-(N-tert-プトキシカルボニル-N-メチルアミノ)-3-メトキシカルボニル-4-(3,4,5-トリメトキシフェニル)-1(2H)-イソキノリノンを得る。

【0178】実施例 9

(1) 参考例 14 で得られた化合物と3-ピコリルアミンとを実施例 6 (1) と同様に処理することにより、7-ベンジルオキシ-3-カルボキシ-2-(3-ピリジルメチル) -4-(3, 4, 5-トリメトキシフェニル) -1 (2 H) -イソキノリノンを得る。

7 【0179】(2)上記(1)で得られた化合物を酢酸エチル200mlに溶解し、メタノール10ml、次いで2Mトリメチルシリルジアゾメタンのヘキサン溶液3.24mlを加え、室温で15分間撹拌する。反応液を濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶媒;ヘキサン:酢酸エチル=1:2)で精製することにより、第1表記載の7ーベンジルオキシー3ーメトキシカルボニルー2ー(3-ビリジルメチル)-4ー(3,4,5-トリメトキシフェニル)-1(2H)-イソキノリノン1.84gを得る。

0 【0180】実施例 10

(1) 参考例 14 で得られた化合物 2g に 1 、3-ジメチルー 2- イミダゾリジノン 10 m 1 、ジイソプロピルエチルアミン 1 、81 m 1 、 $\beta-$ アラニン 1 e r 1- ブチルエステル・塩酸塩 1 g を加え、80 $\mathbb C$ で 20 分間撹拌する。反応液を室温まで冷却した後、クエン酸水溶液を加え酸性とし、酢酸エチルで抽出する。抽出液を洗浄、乾燥後、溶媒を留去することにより、7- ベンジルオキシー 2- (2- 1 e r 1 - ブトキシカルボニルエチル) - 3- カルボキシー 4- (3 、4 、5- トリメトキシフェニル) - 1 (2 H) - イソキノリノンを得る。

【0181】(2)上記(1)で得られた化合物を実施例1(2)と同様に処理することにより、第2表記載の7-ベンジルオキシー2ー(2ー1er1-ブトキシカルボニルエチル)ー3ーメトキシカルボニルー4ー(3,4,5-トリメトキシフェニル)ー1(2H)ーイソキノリノンを得る。

【0182】実施例 11~15

対応原料化合物を実施例10(1)及び実施例1(2) と同様に処理することにより、第2表記載の下記化合物 を得る。

【0183】7-ベンジルオキシ-2-〔4-(ベンジ ルオキシカルポニルアミノメチル)フェニル〕-3-メ トキシカルポニル-4-(3,4,5-トリメトキシフ ェニル) -1(2H)-イソキノリノン(実施例11) 7-ベンジルオキシ-4-(4-クロロ-3,5-ジメ トキシフェニル) -2- (3-ヒドロキシプロピル) -3-メトキシカルポニル-1 (2H) -イソキノリノン (実施例12)

7-ベンジルオキシ-2-[4-(ベンジルオキシカル ポニルアミノメチル)フェニル)-4-(4-クロロー 3, 5-ジメトキシフェニル) -3-メトキシカルボニ ル-1 (2H) -イソキノリノン(実施例13)

8-ベンジルオキシ-2-(3-ヒドロキシプロピル) -3-メトキシカルボニル-4-(3,4,5-トリメ トキシフェニル)-1(2H)-イソキノリノン(実施 例14)

8-ベンジルオキシ-2-〔4-(1erl-ブトキシ カルポニルアミノメチル)フェニル] -3-メトキシカ ルポニルー4ー(3,4,5-トリメトキシフェニル) -1 (2 H) -イソキノリノン(実施例15)

実施例 16~23

対応原料化合物を実施例10(1)及び実施例9(2) と同様に処理することにより、第3表記載の下記化合物 を得る。

【0184】7-ベンジルオキシ-4-(3,5-ジメ トキシー4-メチルフェニル)-3-メトキシカルポニ ルー2-(4-ピリジルメチル)-1(2H)-イソキ ノリノン (実施例16)

7-ベンジルオキシ-4-(3,5-ジメトキシ-4-メチルフェニル) -2- (3-ヒドロキシプロピル) - 30 3-メトキシカルボニル-1 (2H) -イソキノリノン (実施例17)

7-ベンジルオキシー3-メトキシカルボニルー4-(3、5-ジメトキシー4-メチルフェニル)-2-(3-ピリジルメチル)-1(2H)-イソキノリノン (実施例18)

7-ベンジルオキシー3-メトキシカルボニルー2-(3-メトキシカルボニルフェニル)-4-(3,5-ジメトキシー4-メチルフェニル)-1(2H)-イソ キノリノン(実施例19)

7-ベンジルオキシ-2-[4-(ベンジルオキシカル ボニルアミノメチル)フェニル 〕 - 4 - (3, 5 - ジ メトキシー4ーメチルフェニル)-3ーメトキシカルボ ニル-1 (2H) -イソキノリノン (実施例20)

7-ペンジルオキシ-4-(4-クロロ-3,5-ジメ トキシフェニル) -3-メトキシカルポニル-2-(4 - ピリジルメチル) - 1 (2H) - イゾキノリノン (実 施例21)

8-ベンジルオキシ-3-メトキシカルボニル-2-

80 キシフェニル) - 1 (2 H) - イソキノリノン (実施例 22)

8-ペンジルオキシー3-メトキシカルボニル-2-(3-ピリジルメチル) -4-(3,4,5-トリメト キシフェニル) -1 (2H) -イソキノリノン(実施例 23)

実施例 24

(1) 7-ペンジルオキシー4-(3, 4, 5-トリメ トキシフェニル)イソクマリン-3-カルボン酸(参考 10 例10で得られた化合物) 3 gとN-tert-プトキ シカルボニルヒドラジン2.57gとを実施例7(1) と同様に処理することにより、7-ベンジルオキシ-2 - (tert-プトキシカルボニルアミノ) - 3 - カル ボキシー4-(3,4,5-トリメトキシフェニル)-1 (2H) -イソキノリノンを得る。

【0185】(2)上記(1)で得られた化合物全ての 塩化メチレン-メタノール混合溶液(3:1)80ml に、1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチル カルボジイミド塩酸塩1.37g及び4ージメチルアミ ノピリジン80mgを加え、室温で終夜撹拌する。反応 液を濃縮し、残渣に水を加え酢酸エチルで抽出する。抽 出液を洗浄、乾燥後、溶媒を留去し、残渣をシリカゲル カラムクロマトグラフィー (溶媒;ヘキサン:酢酸エチ ル=1:1)で精製することにより、第4表記載の7-ベンジルオキシー2ー(tertープトキシカルボニル アミノ) -3-メトキシカルボニル-4-(3, 4, 5 -トリメトキシフェニル) -1 (2H) -イソキノリノ ン1. 95gを得る。

【0186】実施例 25

実施例7(1)で得られた化合物を実施例24(2)と 同様に処理することにより、第4表記載の7-ペンジル オキシー2-(terl-ブトキシカルボニルアミノ) -4-(3,5-ジメトキシ-4-メチルフェニル)-3-メトキシカルボニル-1 (2H) -イソキノリノン を得る。

【0187】 実施例 26

実施例24(2)で得られた化合物を実施例1(2)と 同様に処理することにより、第4表記載の7ーペンジル オキシー2-(N-lerl-プトキシカルボニル-N - メチルアミノ) - 3 - メトキシカルボニル-4-(3, 4, 5-hyyh+vyz=n)-1(2H)-イソキノリノンを得る。

【0188】 実施例 27

実施例5で得られた化合物220mgをメタノールーテ トラヒロドフラン混合溶媒(1:1)16mlに溶解 し、2 Μ水酸化ナトリウム水溶液271μ1を加え、6 0℃で3時間撹拌し、さらに2M水酸化ナトリウム水溶 液90μ1を加え、同温で3時間撹拌する。反応液に、 2M塩酸5mlを加え、酢酸エチルで抽出し、洗浄、乾

(4ーピリジルメチル) -4-(3,4,5-トリメト 50 燥後、溶媒を留去することにより、第4表記載の7-ベ

ンジルオキシー2-(3-カルボキシフェニル)-3-メトキシカルボニルー4-(3,4,5-トリメトキシ フェニル) -1 (2H) -イソキノリノン200mgを 得る。

【0189】実施例 28

実施例10(2)で得られた化合物150mgをクロロ ホルム10mlに溶解し、4M塩化水素-酢酸エチル溶 液 15m 1を加え、室温で終夜撹拌する。反応液に、炭 酸水素ナトリウム水溶液を加え、アルカリ性にした後、 クロロホルムで抽出し、洗浄、乾燥後、溶媒を留去する 10 ことにより、第4表記載の7-ベンジルオキシー2-(2-エトキシカルボニルエチル)-3-メトキシカル ボニルー4-(3,4,5-トリメトキシフェニル)-1 (2H) -イソキノリノン120mgを得る。

【0190】実施例 29

実施例10(2)で得られた化合物200mgをクロロ ホルム10mlに溶解し、4M塩化水素-ジオキサン溶 液15mlを加え、室温で終夜撹拌する。反応液を濃縮 し、残渣に炭酸水素ナトリウム水溶液及びクロロホルム を加え抽出し、水層を分取する。分取した水層に、塩酸 を加え酸性にした後、クロロホルムで抽出し、洗浄、乾 燥後、溶媒を留去することにより、第4表記載の7ーベ ンジルオキシー2-(2-カルボキシエチル)-3-メ トキシカルボニルー4ー(3,4,5-トリメトキシフ エニル) -1 (2H) -イソキノリノン92mgを得 る。

【0191】 実施例 30

実施例19で得られた化合物300mgをメタノールー テトラヒドロフラン混合溶媒(3:2)25mlに懸濁 し、2 M水酸化ナトリウム水溶液505μ1を加え、6 0℃で13時間撹拌する。反応液に、水及びメタノール を加え、酢酸エチルージエチルエーテル混合溶媒 (1: 1) で洗浄し、水層を分取する。分取した水層に、2M 塩酸を加え酸性にした後、酢酸エチルで抽出し、洗浄、 乾燥後、溶媒を留去することにより、第4表記載の7-ベンジルオキシー2-(3-カルボキシフェニル)-4 - (3, 5-ジメトキシ-4-メチルフェニル) -3-メトキシカルボニル-1 (2H) -イソキノリノン19 7 m g を得る。

【0192】実施例 31

(1) 参考例10で得られた化合物1gと1, 1-ジメ チルヒドラジン2. 47mlとの酢酸溶液10mlをア ルゴン気流下、130℃で24時間撹拌する。反応液を 室温まで戻した後、クエン酸水溶液を加え、酢酸エチル で抽出する。抽出液を洗浄、乾燥後、溶媒を留去し、7 ーベンジルオキシー3ーカルボキシー2ージメチルアミ ノー4ー(3,4,5-トリメトキシフェニル)-1 (2 H) ーイソキノリノンを得る。

【0193】(2)上記(1)で得られた化合物を実施

7-ベンジルオキシー2-ジメチルアミノー3-メトキ シカルポニルー4ー(3,4,5-トリメトキシフェニ

ル)-1(2H)-イソキノリノン0.9gを得る。 【0194】実施例 32

82

実施例24(2)で得られた化合物186mgのクロロ ホルム溶液2mlに、4M塩化水素-酢酸エチル溶液1 0 m l を加え、室温で4時間撹拌する。反応液を濃縮す ることにより、第5表記載の2-アミノ-7-ベンジル オキシー3ーメトキシカルボニルー4ー(3,4,5-トリメトキシフェニル) - 1 (2H) - イソキノリノン

【0195】 実施例 33~35

86mgを得る。

対応原料化合物を実施例32記載の方法と同様に処理す ることにより、第5表記載の下記化合物を得る。

【0196】7-ベンジルオキシー3-メトキシカルボ ニルー2ーメチルアミノー4ー(3,4,5ートリメト キシフェニル) -1(2H) -イソキノリノン(実施例 3 3)

7-ベンジルオキシー4-(3,5-ジメトキシー4-メチルフェニル) -3-メトキシカルボニル-2-メチ ルアミノー1 (2H) ーイソキノリノン (実施例34) 2-アミノー7-ベンジルオキシー4-(3,5-ジメ トキシー4-メチルフェニル)-3-メトキシカルボニ ル-1(2H)-イソキノリノン(実施例35)

実施例 36

実施例4で得られた化合物2.07gのジオキサン溶液 20mlに濃塩酸20mlを加え95℃で40分間撹拌 する。反応液を室温まで戻した後、2M水酸化ナトリウ ム水溶液で中和し、クロロホルムで抽出する。抽出液を 洗浄、乾燥後、溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(溶媒;クロロホルム:酢酸エチル =1:3)で精製することにより、第6表記載の7-ヒ ドロキシー2-(3-ヒドロキシメチルフェニル)-3 ーメトキシカルボニルー4ー (3, 4, 5ートリメトキ シフェニル) -1 (2H) -イソキノリノン708mg を得る。

【0197】実施例 37

実施例1 (2) で得られた化合物1.2gのテトラヒド ロフランーメタノール(1:1)100ml混合溶液 40 に、10%パラジウム炭素500mgを窒素雰囲気下で 加えた後、1時間接触還元(水素圧1気圧)する。パラ ジウム炭素をろ去し、ろ液を留去後、残渣にジイソプロ ピルエーテル及びn-ヘキサンを加え結晶化することに より、第6表記載の7-ヒドロキシー2-(3-ヒドロ キシプロピル) - 3 - メトキシカルボニル-4-(3. 4, 5-トリメトキシフェニル) -1 (2H) -イソキ ノリノン0.95gを得る。

【0198】実施例 38~59

対応原料化合物を実施例37記載の方法と同様に処理す 例1(2)と同様に処理することにより、第4表記載の 50 ることにより、第6~8表記載の下記化合物を得る。

【0199】7-ヒドロキシ-3-メトキシカルボニル -2- (4-ピリジルメチル) -4- (3, 4, 5-ト リメトキシフェニル) -1 (2H) -イソキノリノン (実施例38)

7-ヒドロキシー3-メトキシカルボニルー2-(2-メトキシエチル) -4-(3,4,5-トリメトキシフ ェニル) -1 (2H) -イソキノリノン (実施例39) 7-ヒドロキシー3-メトキシカルボニル-2-(3-ピリジルメチル) - 4 - (3, 4, 5 - トリメトキシフ ェニル)-1(2H)-イソキノリノン(実施例40) 7-ヒドロキシー3-メトキシカルボニルー2-(3-メトキシカルボニルフェニル) -4-(3,4,5-ト リメトキシフェニル) -1 (2H) -イソキノリノン (実施例41)

7-ヒドロキシー2-(2-lerl-ブトキシカルボ ニルエチル) - 3 - メトキシカルボニルー4 - (3, 4, 5-トリメトキシフェニル)-1 (2H)-イソキ ノリノン(実施例42)

2-(4-アミノメチルフェニル)-7-ヒドロキシー キシフェニル)-1(2H)-イソキノリノン(実施例 43)

4-(3,5-ジメトキシ-4-メチルフェニル)-7 ーヒドロキシー3ーメトキシカルボニルー2ー(4ーピ リジルメチル)-1(2H)-イソキノリノン(実施例

4-(3.5-ジメトキシ-4-メチルフェニル)-7 ーヒドロキシー2-(3-ヒドロキシプロピル)-3-メトキシカルボニル-1 (2H) -イソキノリノン(実 施例45)

4-(3,5-ジメトキシ-4-メチルフェニル)-7 ーヒドロキシー3ーメトキシカルボニルー2ー(3ーピ リジルメチル)-1(2H)-イソキノリノン(実施例

2- (4-アミノメチルフェニル) -4- (3, 5-ジ メトキシー4-メチルフェニル)-7-ヒドロキシー3 -メトキシカルポニル-1 (2H) -イソキノリノン (実施例47)

4-(3.5-ジメトキシ-4-メチルフェニル)-7 トキシカルボニルフェニル)-1(2H)-イソキノリ ノン(実施例48)

4-(4-クロロ-3,5-ジメトキシフェニル)-7 ーヒドロキシー3ーメトキシカルボニルー2ー(4ーピ リジルメチル)-1(2H)-イソキノリノン(実施例 49)

4- (4-クロロ-3, 5-ジメトキシフェニル)-7 -ヒドロキシー2- (3-ヒドロキシプロピル) -3-メトキシカルポニル-1 (2H) -イソキノリノン (実 施例50)

84

2- (4-アミノメチルフェニル)-4- (4-クロロ -3, 5-ジメトキシフェニル) -7-ヒドロキシ-3 - メトキシカルポニル-1 (2 H)-イソキノリノン (実施例51)

2- [4-(lerl-ブトキシカルボニルアミノメチ ル) フェニル] -8-ヒドロキシ-3-メトキシカルボ ニルー4ー(3,4,5-トリメトキシフェニル)-1 (2H) -イソキノリノン(実施例52)

8-ヒドロキシ-2-(3-ヒドロキシプロピル)-3 10 -メトキシカルボニル-4-(3, 4, 5-トリメトキ シフェニル) -1 (2H) -イソキノリノン (実施例5

8-ヒドロキシー3-メトキシカルボニルー2-(4-ピリジルメチル) -4-(3,4,5-トリメトキシフ ェニル)-1(2H)-イソキノリノン(実施例54) 8-ヒドロキシー3-メトキシカルポニルー2-(3-ピリジルメチル) -4-(3,4,5-トリメトキシフ ェニル)-1(2H)-イソキノリノン(実施例55) 2-ジメチルアミノ-7-ヒドロキシ-3-メトキシカ

3-メトキシカルボニル-4-(3、4、5-トリメト 20 ルボニル-4-(3、4、5-トリメトキシフェニル) -1 (2H) -イソキノリノン(実施例56)

2- (N-tert-プトキシカルボニル-N-メチル アミノ) - 7 - ヒドロキシ- 3 - メトキシカルボニルー 4-(3, 4, 5-トリメトキシフェニル)-1(2 H) -イソキノリノン(実施例57)

2- (N-tert-プトキシカルポニル-N-メチル アミノ) -4-(3,5-ジメトキシ-4-メチルフェ ニル) - 7 - ヒドロキシ-3 - メトキシカルボニル-1 (2H) -イソキノリノン(実施例58)

30 2 - $(N - lerl - \vec{J} + \vec{J} +$ アミノ) -8-ヒドロキシ-3-メトキシカルポニルー H) -イソキノリノン(実施例59)

実施例 60

実施例43で得られた化合物678mgのメタノールー テトラヒドロフラン混合溶液 (2:1) 15mlにジー tertーブチルジカルボネート332mgを加え、室 温で10分間撹拌する。反応液に酢酸エチル及び水を加 え、抽出し、抽出液を洗浄、乾燥後、溶媒を留去するこ ーヒドロキシー 3 - メトキシカルボニルー 2 - (3 - メ 40 とにより、第 9 表記載の 2 - [4 - (lerl-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェニル] - 7 - ヒドロキ シー3-メトキシカルポニル-4-(3,4,5-トリ メトキシフェニル) -1 (2 H) -イソキノリノン68 3 m g を得る。

【0200】実施例 61~62

対応原料化合物を実施例60記載の方法と同様に処理す ることにより、第9表記載の下記化合物を得る。

【0201】2- [4-(lerl-プトキシカルボニ ルアミノメチル) フェニル) -4-(3,5-ジメトキ 50 シー4-メチルフェニル) -7-ヒドロキシー3-メト キシカルボニルー1 (2H) -イソキノリノン (実施例 61)

2-(4-(tert-ブトキシカルボニルアミノメチル)フェニル)-4-(4-クロロ-3,5-ジメトキシフェニル)-7-ヒドロキシ-3-メトキシカルボニル-1(2H)-イソキノリノン(実施例62)

実施例 63

(1) 実施例 37で得られた化合物 200 m g のジメチルホルムアミド溶液 10 m 1 に、2 ーピコリルクロライド・1 塩酸 8 1 . 5 m g 及び炭酸カリウム 1 37 m g 10 を加え、50 で 8 時間撹拌する。反応液に水を加え酢酸エチルで抽出し、抽出液を洗浄、乾燥後、溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶媒;酢酸エチル:メタノール=10:1)で精製することにより、2-(3-ヒドロキシプロピル)-3-メトキシカルボニル-<math>7-(2-ピリジルメトキシ)-4-(3,4,5-トリメトキシフェニル)-1(2H)-イソキノリノンを得る。

【0202】(2)上記(1)で得られた化合物のクロロホルム溶液5mlに、4M塩化水素ージオキサン溶液205mlを加え、室温で2時間撹拌する。反応液を濃縮後、残渣をジエチルエーテルで結晶化することにより、第10表記載の2-(3-ヒドロキシプロピル)-3-メトキシカルボニル-7-(2-ピリジルメトキシ)-4-(3,4,5-トリメトキシフェニル)-1(2H)-イソキノリノン・塩酸塩219mgを得る。

【0203】実施例 64~72

対応原料化合物を実施例63(1)及び(2)記載の方法と同様に処理することにより、第10表及び第11表記載の下記化合物を得る。

【0204】2-(3-ヒドロキシメチルフェニル)-3-メトキシカルボニル-7-(2-ピリジルメトキシ)-4-(3,4,5-トリメトキシフェニル)-1(2H)-イソキノリノン・塩酸塩(実施例<math>64)

3- メトキシカルボニル-2- (2- メトキシエチル) -7- (2- ピリジルメトキシ) -4- (3, 4, 5- トリメトキシフェニル) -1 (2H) - イソキノリノン・塩酸塩 (実施例 65)

3- メトキシカルボニル-2-(3- メトキシカルボニルフェニル) -7-(2- ピリジルメトキシ) -4-(3, 4, 5- トリメトキシフェニル) -1(2H)-イソキノリノン・塩酸塩(実施例 66)

2-(2-カルボキシエチル)-3-メトキシカルボニル-7-(2-ピリジルメトキシ)-4-(3, 4, 5-トリメトキシフェニル)-1(2H)-イソキノリノン・塩酸塩(実施例 6.7)

7-(3-カルボキシベンジルオキシ)-2-(2-カルボキシエチル)-3-メトキシカルボニル-4-(3,4,5-トリメトキシフェニル)-1(2H)-イソキノリノン(実施例68)

86

4-(3,5-ジメトキシ-4-メチルフェニル)-2-(3-ヒドロキシプロピル)-3-メトキシカルボニル-7-(2-ピリジルメトキシ)-1(2H)-イソキノリノン・塩酸塩(実施例69)

4-(3,5-ジメトキシ-4-メチルフェニル)-3-メトキシカルボニル-2-(3-メトキシカルボニルフェニル)-7-(2-ピリジルメトキシ)-1(2 H)-イソキノリノン・塩酸塩(実施例70)

4-(3,5-ジメトキシ-4-メチルフェニル)-3 -メトキシカルボニル-2-メチルアミノ-7-(2-ピリジルメトキシ)-1(2H)-イソキノリノン・塩 酸塩(実施例71)

4-(4-)000-3, 5-ジメトキシフェニル) -2 -(3-ビドロキシプロピル) -3- メトキシカルボニル-7-(2-ピリジルメトキシ) -1(2H)-イソキノリノン・塩酸塩(実施例 72)

実施例 73

30

(1) 実施例 3 7 で得られた化合物 4 0 0 mgのテトラヒドロフラン溶液 4 0 mlに、2,6ーピス(ヒドロキシメチル)ピリジン 6 2 8 mg及びトリフェニルホスフィン 3 5 5 mgを加え、室温で撹拌する。次いで、アゾジカルボン酸ジエチル 2 1 3 μ 1 を加えて室温で 1 0 分間撹拌する。反応液を濃縮し、残渣に水を加え、酢酸エチルで抽出する。抽出液を洗浄、乾燥後、溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶媒;酢酸エチル:メタノール=15:1)で精製することにより、7 ー $\{(6-ヒドロキシメチルピリジン-2-1ル)メトキシカルボニルー4-(3,4,5-トリメトキシフェニル)-1 (2 H) ーイソキノリノンを得る。$

【0205】(2)上記(1)で得られた目的化合物を実施例63(2)記載の方法と同様に処理することにより、第12表記載の7-((6-ヒドロキシメチルピリジン-2-イル)メトキシ)-2-(3-ヒドロキシプロピル)-3-メトキシカルボニル-4-(3,4,5-トリメトキシフェニル)-1(2H)-イソキノリノン・塩酸塩299mgを得る。

【0206】 実施例 74~104

対応原料化合物を実施例73(1)または実施例73 (1)及び実施例63(2)記載の方法と同様に処理することにより、第12~16表記載の下記化合物を得る。

【0207】3-メトキシカルボニル-2-(4-ピリジルメチル)-7-(2-ピリジルメトキシ)-4-(3,4,5-トリメトキシフェニル)-1(2H)-イソキノリノン・2塩酸塩(実施例74)

7-((6-ヒドロキシメチルピリジン-2-イル) メトキシ)-3-メトキシカルボニル-2-(4-ピリジ 50 ルメチル)-4-(3, 4, 5-トリメトキシフェニ

ル) -1 (2H) -イソキノリノン・2塩酸塩(実施例 75)

3-メトキシカルボニル-2-(4-ピリジルメチル) - 7 - (2 - ピリミジニルメトキシ) - 4 - (3, 4, 5-トリメトキシフェニル)-1(2H)-イソキノリ ノン(実施例76)

7- ((6-ヒドロキシメチルピリジン-2-イル)メ トキシ) -2- (3-ヒドロキシメチルフェニル) -3 -メトキシカルポニル-4-(3,4,5-トリメトキ シフェニル)-1 (2H) -イソキノリノン・塩酸塩 *10* (実施例77)

7-{(6-ヒドロキシメチルピリジン-2-イル)メ トキシ) -3-メトキシカルボニル-2-(2-メトキ シエチル) - 4 - (3, 4, 5 - トリメトキシフェニ ル) -1 (2H) -イソキノリノン・塩酸塩(実施例? 8)

3-メトキシカルボニル-2-(2-メトキシエチル) -7-(2-ピラジニルメトキシ)-4-(3,4,5 - トリメトキシフェニル)- 1 (2 H) - イソキノリノ ン(実施例79)

3-メトキシカルボニル-2-(3-ピリジルメチル) - 7 - (2 - ピリジルメトキシ)- 4 - (3, 4, 5 -トリメトキシフェニル) -1 (2H) -イソキノリノン ・2塩酸塩(実施例80)

7- ((6-ヒドロキシメチルピリジン-2-イル)メ トキシ] -3-メトキシカルボニル-2-(3-ピリジ ルメチル) -4- (3, 4, 5-トリメトキシフェニ ル) - 1 (2 H) - イソキノリノン・2 塩酸塩 (実施例 81)

3-メトキシカルボニル-2-(3-ピリジルメチル) -7-(2-ピリミジニルメトキシ)-4-(3, 4, 5-トリメトキシフェニル)-1(2H)-イソキノリ ノン(実施例82)

7- ((6-ヒドロキシメチルピリジン-2-イル)メ トキシ] -3-メトキシカルボニル-2-(3-メトキ シカルポニルフェニル) -4-(3,4,5-トリメト キシフェニル)-1 (2H)-イソキノリノン・塩酸塩 (実施例83)

2-(2-カルボキシエチル)-7-[(6-ヒドロキ シメチルビリジン-2-イル)メトキシ]-3-メトキ 40 シカルボニル-4-(3,4,5-トリメトキシフェニ ル) - 1 (2 H) - イソキノリノン・塩酸塩 (実施例 8 4)

2-(4-アミノメチルフェニル)-3-メトキシカル ポニルー7-(2-ピリジルメトキシ)-4-(3, 4. 5-トリメトキシフェニル) -1 (2H) -イソキ ノリノン・2塩酸塩(実施例85)

2- (4-アミノメチルフェニル) - 7- [(6-ヒド ロキシメチルピリジン-2-イル)メトキシ]-3-メ トキシカルボニルー4ー(3、4、5-トリメトキシフ 50 -3、5-ジメトキシフェニル)-7-〔(6-ヒドロ

88

ェニル)-1 (2H)-イソキノリノン・2塩酸塩(実 施例86)

4-(3,5-ジメトキシ-4-メチルフェニル)-3 - メトキシカルポニルー2-(4 -ピリジルメチル)-7- (2-ピリジルメトキシ) -1 (2H) -イソキノ リノン・2塩酸塩(実施例87)

4-(3,5-ジメトキシ-4-メチルフェニル)-7 - [(6-ヒドロキシメチルピリジン-2-イル) メト キシ] -3-メトキシカルボニル-2-(4-ピリジル メチル)-1(2H)-イソキノリノン・2塩酸塩(実 施例88)

4-(3,5-ジメトキシ-4-メチルフェニル)-7 - ((6-ヒドロキシメチルピリジン-2-イル)メト キシ) -2- (3-ヒドロキシプロピル) -3-メトキ シカルポニルー1 (2 H) -イソキノリノン・塩酸塩 (実施例89)

4-(3, 5-ジメトキシ-4-メチルフェニル)-3 -メトキシカルポニル-2-(3-ピリジルメチル)-7- (2-ピリジルメトキシ) -1 (2H) -イソキノ 20 リノン・2塩酸塩(実施例90)

4-(3,5-ジメトキシ-4-メチルフェニル)-7 - ((6-ヒドロキシメチルピリジン-2-イル)メト キシ) -3-メトキシカルボニル-2-(3-ピリジル メチル)-1(2H)-イソキノリノン・2塩酸塩(実 施例91)

2-(4-アミノメチルフェニル)-4-(3,5-ジ メトキシー4ーメチルフェニル) -7- [(6ーヒドロ キシメチルピリジン-2-イル)メトキシ]-3-メト キシカルポニル-1 (2H) -イソキノリノン・2塩酸 30 塩 (実施例92)

2- (4-アミノメチルフェニル) -4- (3, 5-ジ メトキシー4-メチルフェニル)-3-メトキシカルボ ニルー7-(2 -ピリジルメチル)-1 (2 H)-イソ キノリノン・2塩酸塩(実施例93)

4-(4-クロロ-3, 5-ジメトキシフェニル)-7 - ((6-ヒドロキシメチルピリジン-2-イル)メト キシ] - 3 - メトキシカルポニル-2-(4-ピリジル メチル) -1 (2H) -イソキノリノン・2塩酸塩(実 施例94)

4-(4-クロロ-3, 5-ジメトキシフェニル)-3 - メトキシカルボニルー2-(4-ピリジルメチル)-7- (2-ピリジルメトキシ) -1 (2H) -イソキノ リノン・2塩酸塩(実施例95)

-4-(4-クロロー3, 5-ジメトキシフェニル) -7 - [(6-ヒドロキシメチルピリジン-2-イル)メト キシ] -2-(3-ヒドロキシプロピル) -3-メトキ シカルボニル-1 (2H) -イソキノリノン・塩酸塩 (実施例96)

2-(4-アミノメチルフェニル)-4-(4-クロロ

キシメチルピリジン-2-イル)メトキシ]-3-メト キシカルボニル-1(2H)-イソキノリノン・2塩酸 塩(実施例97)

2-(4-アミノメチルフェニル)-4-(4-クロロ -3,5-ジメトキシフェニル)-3-メトキシカルボ ニルー7-(2-ピリジルメチル)-1(2H)-イソ キノリノン・2塩酸塩(実施例98)

2-ジメチルアミノ-3-メトキシカルボニル-7-(2-ピリジルメトキシ)-4-(3,4,5-トリメ 塩(実施例99)

2-ジメチルアミノ-7-((6-ヒドロキシメチルピ リジンー2ーイル)メトキシ] -3-メトキシカルボニ ルー4-(3, 4, 5-トリメトキシフェニル)-1 (2H) -イソキノリノン・塩酸塩 (実施例 I 0 0)

2-ジメチルアミノ-3-メトキシカルボニル-7-(2-ピラジニルメトキシ) -4-(3, 4, 5-トリ メトキシフェニル) -1 (2H) -イソキノリノン (実 施例101)

7-〔(6-ヒドロキシメチルピリジン-2-イル) メ 20 トキシ〕-3-メトキシカルボニル-2-メチルアミノ -4-(3,4,5-トリメトキシフェニル)-1(2 H) ーイソキノリノン・塩酸塩 (実施例102)

3-メトキシカルボニル-2-メチルアミノ-7-(2 - ピラジニルメトキシ)- 4 - (3, 4. 5 - トリメト キシフェニル)-1(2H)-イソキノリノン(実施例 103)

4-(3,5-ジメトキシ-4-メチルフェニル)-7 - 〔(6-ヒドロキシメチルピリジン- 2 - イル)メト キシ] -3-メトキシカルボニル-2-メチルアミノ- 30 ル)-3-メトキシカルボニル-7-(2-ピリジルメ 1 (2H) -イソキノリノン・塩酸塩 (実施例 104) 実施例 105

(1) 62.5%水素化ナトリウム16.7mgのジメ チルホルムアミド懸濁液5m1に、実施例52で得られ た化合物234mgを0℃で加え、10分間撹拌する。 次いで、2-ピコリルクロライド・塩酸塩85mg及び 炭酸カリウム71mgのジメチルホルムアミド懸濁液5 m l を同温で加え、50℃で終夜撹拌する。反応液に水 を加え酢酸エチルで抽出し、抽出液を洗浄、乾燥後、溶 媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ 一(溶媒;酢酸エチル:ヘキサン=3:1)で精製する ことにより、2-〔4-(tert-ブトキシカルボニ ルアミノメチル) フェニル] -3-メトキシカルボニル -8-(2-ピリジルメチル)-4-(3,4,5-ト リメトキシフェニル) -1 (2H) -イソキノリノンを 得る。

【0208】(2)上記(1)で得られた化台物を実施 例63(2)記載の方法と同様に処理することにより、 第17表記載の2-(4-アミノメチルフェニル)-3

4-(3, 4, 5-トリメトキシフェニル)-1(2 H) -イソキノリノン・2塩酸塩128mgを得る。 【0209】実施例 106~109

90

対応原料化合物を実施例105(1)及び実施例63 (2) 記載の方法と同様に処理することにより、第17 表記載の下記化合物を得る。

【0210】3-メトキシカルボニル-2-(4-ピリ ジルメチル) -8- (2-ピリジルメトキシ) -4-(3, 4, 5-トリメトキシフェニル) -1 (2H) -

3-メトキシカルボニル-2-(3-ピリジルメチル) -8-(2-ピリジルメトキシ)-4-(3,4,5-トリメトキシフェニル)-1(2H)-イソキノリノン ・2塩酸塩(実施例107)

3-メトキシカルボニル-2-メチルアミノ-8-(2 -ピリジルメトキシ) -4-(3, 4, 5-トリメトキ シフェニル)-1(2H)-イソキノリノン・塩酸塩 (実施例108)

3-メトキシカルボニル-2-メチルアミノ-7-(2 ーピリジルメトキシ) -4-(3,4,5-トリメトキ シフェニル) -1 (2H) -イソキノリノン・塩酸塩 (実施例109)

実施例 110

(1) 実施例 6 6 で得られた化合物 2 4 5 m g のメタノ ールーテトラヒドロフラン(1:1)混合溶液10ml に、2M水酸化ナトリウム水溶液401μ1加え、60 ℃で4時間撹拌する。反応液に、2M塩酸410μ1を 加えた後、酢酸エチルで抽出し、抽出液を洗浄、洗浄、 乾燥後、溶媒を留去し、2-(3-カルボキシフェニ チル) -4-(3,4,5-トリメトキシフェニル)-1 (2H) -イソキノリノンを得る。

【0211】(2)上記(1)で得られた目的化合物を 実施例63(2)記載の方法と同様に処理することによ り、第18表記載の2-(3-カルボキシフェニル)-3-メトキシカルボニル-7-(2-ピリジルメチル) -4-(3,4,5-トリメトキシフェニル)-1(2 H) -イソキノリノン・塩酸塩215mgを得る。

【0212】実施例 111~112

40 対応原料化合物を実施例110(1)及び実施例63 (2) 記載の方法と同様に処理することにより、第18 表記載の下記化合物を得る。

【0213】2-(3-カルボキシフェニル)-7-〔(6-ヒドロキシメチルピリジン-2-イル)メトキ シ) -3-メトキシカルボニル-4-(3, 4, 5-ト リメトキシフェニル) -1 (2H) -イソキノリノン・ 塩酸塩(実施例111)

2-(3-カルボキシフェニル) -4-(3,5-ジメトキシー4-メチルフェニル)-3-メトキシカルボニ ーメトキシカルボニルー8-(2-ビリジルメチル)-50 ルー7-(2-ピリジルメチル)-1(2H)-イソキ ノリノン・塩酸塩 (実施例112)

実施例 113~121

対応原料化合物を実施例1(1)及び(2)記載の方法 と同様に処理することにより、第19表記載の下記化合 物を得る。

【0214】7-ベンジルオキシ-3-メトキシカルポ $= \mu - 2 - (3 - \lambda) + 2 - (3, 4, 4)$ 5-トリメトキシフェニル)-2(1H)-イソキノリ ノン(実施例113)

(4-メトキシフェニル) -4-(3, 4, 5-トリメ トキシフェニル) -2 (1 H) -イソキノリノン (実施

7 - ペンジルオキシー3 - メトキシカルボニルー2 -(2-メトキシフェニル) - 4-(3, 4, 5-トリメ トキシフェニル)-2(1H)-イソキノリノン(実施 例115)

7-ベンジルオキシー3-メトキシカルボニルー2-メ チルー4-(3, 4, 5-トリメトキシフェニル)-2(1H) -イソキノリノン(実施例116)

7ーペンジルオキシー2ーエチルー3ーメトキシカルボ -10-4-(3, 4, 5-1)(1H) -イソキノリノン(実施例117)

8-ベンジルオキシ-3-メトキシカルボニル-2-(3-メトキシフェニル) -4-(3,4,5-トリメ トキシフェニル)-2(1H)-イソキノリノン(実施 例118)

8-ベンジルオキシ-3-メトキシカルボニル-2-(4-メトキシフェニル) -4-(3, 4, 5-トリメ 例119)

8-ベンジルオキシー3-メトキシカルボニルー2-メ チルー4-(3, 4, 5-トリメトキシフェニル)-2(1H) -イソキノリノン(実施例120)

8-ペンジルオキシー2-エチルー3-メトキシカルボ -10-4-(3, 4, 5-1)(1H) -イソキノリノン(実施例121)

実施例 122~130

対応原料化合物を実施例6(1)及び実施例9(2)記 下記化合物を得る。

【0215】7-ベンジルオキシ-3-メトキシカルボ ニルー2-(2-ピリジルメチル)-4-(3,4,5 -トリメトキシフェニル)-2(1H)-イソキノリノ ン (実施例122)

7-ベンジルオキシー3-メトキシカルボニルー2-〔(2-メチルピリジン-3-イル)メチル〕-4-(3, 4, 5-トリメトキシフェニル) -2 (1H) -イソキノリノン(実施例123)

92

〔(6-メチルピリジン-3-イル)メチル〕-4-(3, 4, 5-トリメトキシフェニル) -2 (1 H) -イソキノリノン(実施例124)

7-ペンジルオキシー3-メトキシカルポニル-2-[(2-メチルピリジン-4-イル)メチル]-4-(3, 4, 5-トリメトキシフェニル) - 2 (1 H) -イソキノリノン(実施例125)

7-ベンジルオキシ-2-(2-カルバモイルエチル) - 3 - メトキシカルポニル- 4 - (3, 4, 5 - トリメ 7-ベンジルオキシ-3-メトキシカルボニル-2- 10 トキシフェニル) -2 (1 H) -イソキノリノン (実施 例126)

> 8-ベンジルオキシ-3-メトキシカルボニル-2-[(2-メチルピリジン-3-イル)メチル]-4-(3, 4, 5-h) \sqrt{h} \sqrt{h} イソキノリノン(実施例127)

> 8-ペンジルオキシ-3-メトキシカルボニル-2-〔(6-メチルピリジン-3-イル)メチル〕-4-(3, 4, 5ートリメトキシフェニル) -2 (1H) -イソキノリノン(実施例128)

20 8-ベンジルオキシ-3-メトキシカルボニル-2-〔(2-メチルピリジン-4-イル)メチル〕-4-(3, 4, 5ートリメトキシフェニル) - 2 (1H) -イソキノリノン(実施例129)

8-ベンジルオキシ-2-(2-カルバモイルエチル) -3-メトキシカルボニル-4-(3,4,5-トリメ トキシフェニル) -2 (1H) -イソキノリノン(実施 例130)

実施例 131

対応原料化合物を実施例31(1)及び実施例1(2) トキシフェニル) -2 (1 H) - イソキノリノン (実施 30 記載の方法と同様に処理することにより、第 2 0 表記載 の8-ベンジルオキシ-2-ジメチルアミノ-3-メト キシカルポニルー4ー(3,4,5-トリメトキシフェ ニル)-2(1H)-イソキノリノンを得る。

【0216】 実施例 132~148

対応原料化合物を実施例37記載の方法と同様に処理す ることにより、第21及び22表記載の下記化合物を得

【0217】7ーヒドロキシー3ーメトキシカルボニル -2-(3-1)+10載の方法と同様に処理することにより、第20表記載の 40 トリメトキシフェニル)-2 (1H)-イソキノリノン . (実施例132)

> 7-ヒドロキシー3-メトキシカルボニルー2-(4-メトキシフェニル) -4-(3,4,5-トリメトキシ フェニル)-2(1H)-イソキノリノン(実施例13

7-ヒドロキシー3-メトキシカルボニルー2-(2-ピリジルメチル) -4-(3,4,5-トリメトキシフ ェニル) - 2 (1 H) - イソキノリノン (実施例13 4)

7 - ベンジルオキシー 3 - メトキシカルボニルー 2 - 50 7 - ヒドロキシー 3 - メトキシカルボニルー 2 - 〔(2

- メチルピリジン-3-イル)メチル]-4-(3,4,5-トリメトキシフェニル)-2(1H)-イソキノリノン(実施例13 $\overline{5}$)

7-ヒドロキシ-3-メトキシカルボニル-2-[(6-メチルピリジン-3-イル)メチル]-4-(3,4,5-トリメトキシフェニル)-2(1H)-イソキノリノン(実施例136)

7-ヒドロキシ-3-メトキシカルボニル-2-メチル-4-(3, 4, 5-トリメトキシフェニル)-2(1 H)-イソキノリノン(実施例<math>137)

2-エチル-7-ヒドロキシ-3-メトキシカルボニル-4-(3, 4, 5-トリメトキシフェニル)-2(1+H)-イソキノリノン(実施例138)

7-ヒドロキシ-3-メトキシカルボニル-2-[(2-メチルピリジン-4-イル)メチル]-4-(3,4,5-トリメトキシフェニル)-2(1H)-イソキノリノン(実施例139)

2-(2-カルバモイルエチル)-7-ヒドロキシ-3-メトキシカルボニル-4-(3,4,5-トリメトキシフェニル)-2(1H)-イソキノリノン(実施例1 <math>2040)

8-ヒドロキシ-3-メトキシカルボニル-2-(3-メトキシフェニル) -4-(3, 4, 5-トリメトキシフェニル) -2(1H) -イソキノリノン(実施例141)

8-ヒドロキシ-3-メトキシカルボニル-2-メチル-4-(3, 4, 5-トリメトキシフェニル) -2(1 H) -イソキノリノン (実施例 142)

2-エチル-8-ヒドロキシ-3-メトキシカルボニル -4-(3, 4, 5-トリメトキシフェニル) -2 (1 30 H) -4ソキノリノン (実施例 1 4 3)

8-ヒドロキシ-3-メトキシカルボニル-2-[(2-メチルピリジン-3-イル)メチル]-4-(3,

4, 5-トリメトキシフェニル)-2(1H)-イソキノリノン(実施例144)

8-ヒドロキシ-3-メトキシカルボニル-2-[(6-メチルピリジン-3-イル)メチル]-4-(3,

4, 5-トリメトキシフェニル) -2 (1H) -イソキ ノリノン (実施例145)

8-ヒドロキシ-3-メトキシカルボニル-2-[(2 40 -メチルピリジン-4-イル)メチル]-4-(3,

4, 5-トリメトキシフェニル)-2 (1H) -イソキノリノン (実施例 1 4 6)

2-(2-カルバモイルエチル)-8-ヒドロキシ-3-メトキシカルボニル-4-(3, 4, 5-トリメトキシフェニル)-2(1<math>H)-イソキノリノン(実施例147)

2-ジメチルアミノ-8-ヒドロキシ-3-メトキシカルボニル-4-(3, 4, 5-トリメトキシフェニル) -2 (1 H) - イソキノリノン (実施例148)

実施例 149~173

対応原料化合物を実施例 6 3 (1) もしくは実施例 6 3 (1) 及び (2) または実施例 7 3 (1) もしくは実施例 7 3 (1) 及び実施例 6 3 (2) 記載の方法と同様に処理することにより、第 2 3 ~ 2 6 表記載の下記化合物を得る。

【0218】3-メトキシカルボニル-2-(3-メトキシフェニル)-7-(2-ピリジルメトキシ)-4-(3,4,5-トリメトキシフェニル)-2(1H)-10 イソキノリノン・塩酸塩(実施例149)

7-((6-ヒドロキシメチルピリジン-2-イル) メトキシ) -3-メトキシカルボニル-2-(3-メトキシフェニル) -4-(3, 4, 5-トリメトキシフェニル) -2 (1H) -イソキノリノン・塩酸塩(実施例150)

 3 - メトキシカルボニル-2-[(2-メチルピリジン -3-イル)メチル]-7-(2-ピリジルメトキシ) -4-(3,4,5-トリメトキシフェニル)-2(1 H)-イソキノリノン・2塩酸塩(実施例152)

3- メトキシカルボニル-2- [(6- メチルピリジン-3- イル) メチル] -7- (2- ピリジルメトキシ) -4- (3, 4, 5- トリメトキシフェニル) -2 (1 H) - イソキノリノン・2 塩酸塩 (実施例 153)

3 - メトキシカルボニル-2-(2-ピリジルメチル) -7-(2-ピリジルメトキシ)-4-(3,4,5-トリメトキシフェニル)-2(1H)-イソキノリノン ・2 塩酸塩(実施例154)

 $7-\left(\left(6-\text{ヒドロキシメチルビリジン}-2-\text{イル}\right)$ ストキシ $\left(2-\text{ヒリジ}\right)$ ルメチル $\left(3-\text{メ}\right)$ - $\left(3-\text{
ho}\right)$ - $\left(3-\text{
ho}\right)$

3-メトキシカルボニル-2-〔(2-メチルピリジン-3-イル)メチル]-7-(2-ピリミジニルメトキシ)-4-(3, 4, 5-トリメトキシフェニル)-2(1H)-イソキノリノン(実施例156)

3-メトキシカルボニル-2-[(2-メチルピリジン-3-イル)メチル]-7-(2-ピラジニルメトキシ)-4-(3, 4, 5-トリメトキシフェニル)-2(1H)-イソキノリノン(実施例157)

3.- メトキシカルボニルー2 - [(6 - メチルピリジン - 3 - イル) メチル] - 7 - (2 - ピリミジニルメトキシ) - 4 - (3, 4, 5 - トリメトキシフェニル) - 2 (1 H) - イソキノリノン (実施例 1 5 8)

3- メトキシカルボニルー 2- [(6- メチルピリジン 50-3- イル) メチル] -7- (2- ピラジニルメトキ

シ) -4-(3, 4, 5-トリメトキシフェニル) -2 (1H) -イソキノリノン(実施例159)

3-メトキシカルボニル-2-〔(2-メチルピリジン -4-イル)メチル]-7-(2-ピリジルメトキシ) -4-(3, 4, 5-1)H) -イソキノリノン・2塩酸塩(実施例160)

3-メトキシカルボニル-2- [(2-メチルピリジン -4-イル)メチル)-7-(2-ピリミジニルメトキ シ) -4-(3, 4, 5-トリメトキシフェニル) -2 (1H) -イソキノリノン(実施例161)

3-メトキシカルポニル-2-〔(2-メチルピリジン -4-イル)メチル)-7-(2-ピラジニルメトキ シ) -4-(3, 4, 5-トリメトキシフェニル) -2 (1H) - イソキノリノン(実施例162)

2-(2-カルバモイルエチル)-3-メトキシカルボ -10-7-(2-10)5-トリメトキシフェニル)-2(1H)-イソキノリ ノン・塩酸塩 (実施例163)

2-(4-アミノメチルフェニル)-3-メトキシカル ボニルー 7 - (2 - ピリミジニルメトキシ) - 4 - 20 $(3, 4, 5-h \cup 1) + (3, 4, 5-h$ イソキノリノン(実施例164)

2-(3-ヒドロキシプロピル)-3-メトキシカルボ 4, 5-トリメトキシフェニル) -2 (1H) -イソキ ノリノン(実施例165)

3-メトキシカルポニル-2-(3-メトキシフェニ ル) - 7 - (2 - ピリミジニルメトキシ) - 4 - (3, 4, 5-トリメトキシフェニル)-2(1H)-イソキ ノリノン(実施例166)

3-メトキシカルボニル-2-(3-メトキシフェニ ル) - 7 - [(6 - メチルピリミジン-4-イル)メト キシ] -4-(3,4,5-トリメトキシフェニル) -2 (1H) -イソキノリノン (実施例167)

3-メトキシカルポニル-2-(3-メトキシフェニ ル) - 7 - 〔(2 - メチルピリミジン-4 - イル)メト キシ〕 - 4 - (3, 4, 5 - トリメトキシフェニル) -2 (1H) -イソキノリノン・塩酸塩 (実施例168) 3-メトキシカルボニル-2-メチル-7-(2-ピリ ジルメトキシ) - 4 - (3, 4, 5 - トリメトキシフェ ニル)-2(1H)-イソキノリノン・塩酸塩(実施例 169)

3-メトキシカルポニル-2-メチル-7-(2-ピリ ミジニルメトキシ) - 4 - (3, 4, 5 - トリメトキシ フェニル)-2(1H)-イソキノリノン(実施例17 0)

2-エチル-3-メトキシカルポニル-7-(2-ピリ ジルメトキシ) - 4 - (3, 4, 5 - トリメトキシフェ ニル)-2(1H)-イソキノリノン・塩酸塩(実施例 171)

2-エチル-3-メトキシカルボニル-7-(2-ピリ ミジニルメトキシ) -4-(3,4,5-トリメトキシ フェニル)-2(1H)-イソキノリノン(実施例17

96

3-メトキシカルボニル-2-メチルアミノ-7-(2 ーピリミジニルメトキシ) -4-(3,4,5-トリメ トキシフェニル) -2 (1H) -イソキノリノン (実施 例173)

実施例 174~182

10 対応原料化合物を実施例105(1)及び実施例63 (2) 記載の方法と同様に処理することにより、第27 表記載の下記化合物を得る。

【0219】3-メトキシカルポニル-2-(3-メト キシフェニル) -8-(2-ピリジルメトキシ) -4-(3, 4, 5-トリメトキシフェニル) -2 (1H) -イソキノリノン・塩酸塩 (実施例174)

2-(3-ヒドロキシプロビル)-3-メトキシカルボ ニルー8-(2-ピリジルメトキシ)-4-(3,4, 5-トリメトキシフェニル)-2(1H)-イソキノリ ノン・塩酸塩(実施例175)

3-メトキシカルポニル-2-メチル-8-(2-ピリ ジルメトキシ) - 4 - (3, 4, 5 - トリメトキシフェ ニル)-2(1H)-イソキノリノン・塩酸塩(実施例

2-エチル-3-メトキシカルボニル-8-(2-ピリ ジルメトキシ) - 4-(3, 4, 5-トリメトキシフェ ニル)-2(1H)-イソキノリノン・塩酸塩(実施例 177)

3-メトキシカルボニル-2-〔(2-メチルピリジン 30 -3-イル) メチル] -8-(2-ピリジルメトキシ) H) -イソキノリノン・2塩酸塩 (実施例178) 3-メトキシカルボニル-2-〔(6-メチルピリジン

-3-イル)メチル)-8-(2-ピリジルメトキシ)

H) -イソキノリノン・2塩酸塩(実施例179)

3-メトキシカルポニル-2-〔(2-メチルピリジン -4-イル)メチル]-8-(2-ピリジルメトキシ) -4-(3, 4, 5-トリメトキシフェニル)-2(1 40 H) -イソキノリノン・2塩酸塩(実施例180)

2-(2-カルバモイルエチル)-3-メトキシカルボ ニルー8-(2-ピリジルメトキシ)-4-(3,4, 5-トリメトキシフェニル)-2(1H)-イソキノリ ノン(実施例181)

2-ジメチルアミノ-3-メトキシカルボニル-8-(2-ピリジルメトキシ) -4-(3,4,5-トリメ トキシフェニル) -2 (1H) -イソキノリノン・塩酸 塩(実施例182)

参考例 1

50 5-ベンジルオキシー2-プロモベンズアルデヒドジメ

チルアセタール337gをテトラヒドロフラン1.5Lに溶解し窒素気流下-78℃に冷却する。この溶液にノルマルブチルリチウム191mlをゆっくり滴下し、滴下終了後、15分間撹拌する。この溶液にN,N-ジメチル-3,4.5-トリメトキシベンズアミド227gのテトラヒドロフラン700m1溶液を滴下する。反応温度を-45℃まで徐々に昇温させ、反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加えた後、水にあけ酢酸エチルにて抽出、抽出液を水、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後溶媒を留去する。析出晶をジエチルエーテルにて遮取するこ*10

*とにより、下記第28表記載の5-ペンジルオキシ-2- (3, 4, 5-トリメトキシベンゾイル) ベンズアルデヒドジメチルアセタール342gを得る。

【0220】参考例 2~3

5-ベンジルオキシー2-プロモベンズアルデヒドジメチルアセタールと対応N, N-ジメチルベンズアミド化合物とを参考例1と同様に処理することにより、下記第28表記載の化合物を得る。

[0221]

【表28】

第28表

| | 50 Z U 3X | | | | |
|---|-------------------|------------------|--|--|--|
| CH ₃ OCH ₃ OCH ₃ OCH ₃ OCH ₃ | | | | | |
| 参考例番号 | B² | 物理恒数等 | | | |
| 1 | —OCH ₃ | m.p.230-231 ℃ | | | |
| 2 | —CH₃ | m.p.134−136 °C | | | |
| 3 | —сі | m. p. 162−164 °C | | | |

【0222】参考例 4

N-メチルー 2-メトキシメトキシベンズアミド 14. 4 gのテトラヒドロフラン 7 3 0 m 1 溶液を- 7 0 $\mathbb C$ に冷却し、s e c - $\mathcal T$ e $\mathcal T$ e

せた後、反応液に水を加えて酢酸エチル100m1で抽出し、抽出液を洗浄、乾燥する。溶媒を留去し、ジエチルエーテルで結晶化することにより、下記第29表記載のN-メチル-6- [ヒドロキシー(3,4,5-トリメトキシフェニル)メチル] -2-メトキシメトキシベンズアミド13.6 gを得る。

[0223]

【表29】

第29表

【0224】参考例 5

参考例4で得られた化合物17.0gにジオキサン68 ml、濃塩酸17mlを加え100℃で20分間撹拌す る。水及び酢酸エチル200mlを加えて酢酸エチル抽 出する。抽出液を洗浄、乾燥後、溶媒を留去し、残渣を ジエチルエーテルで結晶化する。更に、得られた粗結晶 20 をジメチルホルムアミド90ml、炭酸カリウム3.3 5g、臭化ベンジル4.14gを加え、室温で2時間撹*

* 拌する。水及び酢酸エチル200mlを加えて酢酸エチ ル抽出する。抽出液を洗浄、乾燥後、溶媒を留去し、残 査をジエチルエーテルで結晶化することにより、下記第 30表記載の7-ベンジルオキシ-3-(3,4,5-トリメトキシフェニル) フタライド7.68gを得る。

[0225] 【表30】

第30表

【0226】 参考例6

参考例1で得られた化合物382gをテトラヒドロフラ ン2 Lに溶解し、2 M塩酸200mlを加えて室温下、 終夜撹拌する。反応終了後、溶媒を留去し、水及び酢酸 エチルを加えて撹拌する。析出結晶をろ別し、ろ液から 酢酸エチル層を分取して、洗浄、乾燥後、溶媒を留去す る。残渣及びろ別した析出結晶をジオキサン3Lに溶解 し、レゾルシノール96.2g、酢酸緩衝溶液(pH 3. 8) 1 Lを加える。この溶液に亜塩素酸ナトリウム 79gの水溶液 | Lをゆっくり滴下し、室温下、終夜撹 拌する。反応後濃塩酸を加えてpH1とした後、酢酸工 チルで抽出し、抽出液を洗浄、乾燥後、溶媒を留去し、 残渣をジエチルエーテルにて結晶化し、結晶をろ取する 2-(3, 4, 5-トリメトキシベンゾイル) 安息香酸 263gを得る。

【0227】参考例 7~8

対応原料化合物を参考例6と同様に処理することによ り、下記第31表記載の化合物を得る。

【0228】参考例 9

参考例5で得られた化合物7.5gにピリジン34m 1、15%水酸化カリウム水溶液68mlを加え80℃ に加温し、過マンガン酸カリウム4.37gを数回に分 けて固体のまま加える。同温で1.5時間撹拌させた 後、不溶物をろ別する。ろ液に氷冷下、濃塩酸70m 1、酢酸エチル100mlを加えて抽出し、抽出液を洗 浄、乾燥する。溶媒を留去し、ジエチルエーテルで結晶 ことにより、下記第31 表記載の5-ベンジルオキシ-50 化することにより、下記第31 表記載の6-ベンジルオ

キシー2-(3, 4, 5-トリメトキシベンゾイル) 安澤 * * 【0229】 息香酸 5.75 g を得る。 * * * 【表 31】

第31表

【0230】参考例 10

参考例6で得られた化合物263gのジメチルホルムアミド1.2L溶液に炭酸カリウム190g、プロモマロン酸ジーtertープチルエステル212gを加え室温で3時間撹拌する。反応液に水を加え酢酸エチルで抽出 30する。抽出液を洗浄、乾燥後、溶媒を留去する。残渣に4M塩化水素-酢酸エチル溶液1.5Lを加え、室温で終夜撹拌する。反応液を濃縮し、ジオキサンを加え共沸する。残渣を酢酸400ml及びジオキサン800ml

混液に溶解し、3時間加熱還流する。析出晶をろ取し、 洗浄、乾燥することにより、下記第32表記載の7-ベ ンジルオキシー4-(3, 4, 5-トリメトキシフェニ ル) イソクマリン-3-カルボン酸185gを得る。

30 【0231】参考例 11~13 対応原料化合物を参考例10と同様に処理することにより、下記第32表記載の化合物を得る。

第32赛

【0233】参考例 14

参考例10で得られた化合物400gをテトラヒドロフラン3L及びメタノール750m1に溶解し、氷冷下、2M水酸化ナトリウム水溶液866m1を加え、2時間撹拌する。テトラヒドロフラン及びメタノールを留去後、残る水層を濃塩酸でpH2に調製し、酢酸エチルで抽出する。抽出液を洗浄、乾燥後、溶媒を留去する。残 30 渣を、ジエチルエーテルで結晶化することにより、下記第33表記載の7-ベンジルオキシー3-ヒドロキシー

4-(3, 4, 5-トリメトキシフェニル)-3, 4-ジヒドロイソクマリン-3-カルボン酸 <math>404gを得る。

【0234】参考例 15~17

対応化合物を参考例14と同様に処理することにより、 下記第33表記載の化合物を得る。

[0235]

【表33】

第33表

| $A^{1} = 0$ $A^{1} = 0$ $A^{1} = 0$ $A^{2} = 0$ $CH_{3} = 0$ CH_{3} | | | | | |
|---|------------------|------|------------------|-----------------|---|
| 参考例番号 | A)(置換位 | | B, | 物理恒数等 | * |
| 1 4 | ∑.aj.m. 7 | . 1. | —осн, | m.p.105-106°C | , |
| 1 5 | 7 | | —CH ₃ | m.p.129–134 ℃ | ; |
| 1 6 | - 14 July 1 | | -CI | m.p.146–148 ℃ | |
| 1 7/2-3 | 2 m m 8 | H' | — ОСН, | m. p. 118–120 ℃ | |

フロントページの続き

| | • | | · | | |
|------------------------|---------------------------------------|-------|-----------------|--|------------------|
| | 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 | 21.10 | 171 - 18 P - 13 | $\mathcal{F}^{k} = \{ (1, 2^k) \mid \mathcal{F}^{k} \in \mathcal{F}^{k}_{k} \cap \mathcal{F}^{k}_{k} \}$ | 计图像 电线机 |
| (51) Int. Cl. 7 (2001) | 識別記号 | 1.5.5 | FI | | テーマコード(参考) |
| A 6 1 K 31/505 | ABN | s* · | A 6 1 K 31/505 | ABN | N 18 1 1 1 2 1 1 |
| | ACB | 1 | 2016 | ACB | |
| C 0 7 D 401/06 | 2 1 3 | 1 } | C 0 7 D 401/06 | 2 1 3 | |
| 401/12 | 2 1 3 | • | 401/12 | 2 1 3 | |
| | 2 4 1 | | | 2 4 1 | |
| 401/14 | 2 1 3 | , | 401/14 | 2 1 3 | |
| | 2 3 9 | | | 2 3 9 | |
| | 2 4 1 | | | 2 4 1 | |

Fターム(参考) 4C034 AN01

4C063 AA01 AA03 BB03 BB08 CC15
CC29 CC34 DD12 DD15 EE01
4C086 AA03 BC30 BC42 GA08 MA04
NA14 ZA12 ZA15 ZA36 ZA54
ZA59 ZC02